(19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle

Bureau international



! (CET) | 100 CO | 10 CO | 10

(43) Date de la publication internationale 24 février 2005 (24.02.2005)

PCT

(10) Numéro de publication internationale WO 2005/016916 A2

(51) Classification internationale des brevets⁷:
C07D 401/12

(21) Numéro de la demande internationale :

PCT/FR2004/002090

(22) Date de dépôt international: 5 août 2004 (05.08.2004)

(25) Langue de dépôt :

français

(26) Langue de publication :

français

(30) Données relatives à la priorité : 0309754 8 août 2003 (08.08.2003)

(71) Déposant: AVENTIS PHARMA S.A. [FR/FR]; 20, avenue Raymond Aron, F-92160 Antony (FR).

(72) Inventeurs: BIGOT, Antony; 8, rue Jean Rostand, F-92300 Massy (FR). RONAN, Baptiste; 15, allée des Noisetiers, F-92140 Clamart (FR). MIGNANI, Serge; 14, avenue de Robinson, F-92290 Chatenay Malabry (FR). TABART, Michel; 3, rue Paul Langevin, F-91290 la Norville (FR). VIVIANI, Fabrice; 46, rue Jules Fossier, F-95380 Louvres (FR).

(74) Mandataire: DAVID, François?; Aventis Pharma S.A., Direction des Brevets, 20, avenue Raymond Aron, F-92160 Antony (FR).

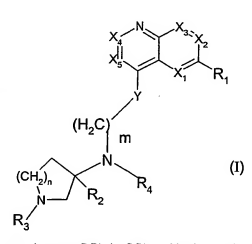
(81) États désignés (sauf indication contraire, pour tout titre de protection nationale disponible): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

(84) États désignés (sauf indication contraire, pour tout titre de protection régionale disponible): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), européen (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

[Suite sur la page suivante]

(54) Title: SUBSTITUTED QUINOLINE-4 DERIVATIVES, METHOD AND INTERMEDIATE PRODUCTS FOR THE PREPARATION THEREOF, AND PHARMACEUTICAL COMPOSITIONS CONTAINING THEM

(54) Titre : DÉRIVÉS DE QUINOLÉINES-4-SUBSTITUÉES, LEURS PROCÉDÉ ET INTERMÉDIAIRES DE PRÉPARATION ET LES COMPOSITIONS PHARMACEUTIQUES QUI LES CONTIENNENT



(57) Abstract: The invention relates to substituted quinoline-4 derivatives of general formula (I) that are active as antimicrobial agents, in which: X₁, X₂, X₃, X₄ and X₅ respectively represent >C-R'₁ to >C-R'₅ or one at most represents a nitrogen; Y represents CHR, CO, CROH, CRNH₂, CRF or CF₂; R being hydrogen or alkyl, m is 0, 1 or 2 and n is 0 or 1; R₂ represents a radical R, -CO₂R, -CH₂CO₂R, -CH₂-CH₂CO₂R, -CONH₂, -CH₂-CONH₂, -CH₂-CH₂-CONH₂, -CH₂-CH₂-CH₂-OH, -CH₂-CH₂-OH, -CH₂-CH₂-OH, -CH₂-CH₂-NH₂ or -CH₂-CH₂-CH₂-NH₂, R being as defined above; R₃ represents phenyl, heteroaryl or alk-R°₃, or alk is alkyl and R°₃ represents various groups, in this case, oxygenated groups, sulfurated groups or amino groups in their enantiomeric or diastereoisomeric forms or mixtures thereof and/or, in this case, in the form of syn or anti or mixtures thereof as well as their salts.

(57) Abrégé: L'invention concerne des dérivés de quinoléines-4-substituées de formule générale: (I) qui sont actifs comme anti-microbiens, dans laquelle X₁, X₂, X₃, X₄ et X₅ représentent

respectivement >C-R'₁ à >C-R'₅, ou bien l'un au plus représente un azote, Y représente CHR, CO, CROH, CRNH₂, CRF ou CF₂, R étant Hydrogène ou alcoyle, m est 0, 1 ou 2 et n est 0 ou 1, R₂ représente un radical R, -CO₂R, -CH₂CO₂R, -CH₂-CH₂CO₂R, -CH₂

005/016916 A2

WO 2005/016916 A2



Publiée:

 sans rapport de recherche internationale, sera republiée dès réception de ce rapport

En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT.

•

DERIVES DE QUINOLEINES-4-SUBSTITUEES, LEURS PROCEDE ET INTERMEDIAIRES DE PREPARATION ET LES COMPOSITIONS PHARMACEUTIQUES QUI LES CONTIENNENT

5 La présente invention concerne des dérivés de quinoléines-4-substituées de formule générale :

10
$$X_{4} \xrightarrow{N} X_{3} X_{2}$$

$$(H_{2}C) m$$

$$(CH_{2})_{n} \xrightarrow{R_{2}} R_{4}$$

$$(I)$$

qui sont actifs comme antimicrobiens. L'invention concerne 20 également leurs procédé et intermédiaires de préparation et les compositions pharmaceutiques les contenant. Dans les demandes de brevet WO 99/37635 et WO 00/43383 ont été décrits des dérivés de quinolyl propyl pipéridine antimicrobiens, de formule générale:

25
$$(R_1)_{m} \longrightarrow \begin{pmatrix} A-B-(CH_2)_{n} & A-B-$$

dans laquelle le radical R₁ est notamment alcoxy (C1-6), R₂ est hydrogène, R₃ est en position -2 ou -3 et représente alcoyle (C1-6) pouvant être éventuellement substitué par 1 à 30 3 substituants choisis parmi thiol, halogène, alcoylthio, trifluorométhyl, carboxy, alcoyloxycarbonyle, alcoylcarbonyle, alcènyloxycarbonyle, alcènylcarbonyle, hydroxy éventuellement substitué par alcoyle, R₄ est un groupe

WO 2005/016916 PCT/FR2004/002090

2

-CH₂-R₅ pour lequel R₅ est sélectionné parmi alcoyle hydroxyalcoyle, alcènyle, alcynyle, tétrahydrofuryle, phénylalcoyle éventuellement substitué, phénylalcényle éventuellement substitué, hétéroarylalcoyle éventuellement substitué, hétéroaroyle éventuellement substitué ..., n est 0 à 2, m est 1 ou 2 et A et B sont notamment oxygène, soufre, sulfinyle, sulfonyle, NR₁₁, CR₆R₇ pour lequel R₆ et R₇ représentent H, thiol, alcoylthio, halo, trifluorométhyle, alcènyle, alcènylcarbonyle, hydroxy, amino, et Z₁ à Z₅ sont N ou CR_{1a} ...

D'autres demandes, notamment WO 00/21952, WO 00/21948, WO 01/07432, WO 01/07433, WO 03/010138, ou encore WO 02/40474 ou WO 02/072572 décrivent d'autres dérivés de 4-quinolyl propyl) pipéridines, substituées notamment en 3 ou

disubstituées en 4, actifs dans le même domaine. La demande européenne EP 30044 décrit par ailleurs des dérivés apparentés, actifs dans le domaine cardiovasculaire.

Il a maintenant été trouvé, et c'est ce qui fait l'objet de la présente invention, que les composés de formule générale 20 (I) dans laquelle:

 X_1 , X_2 , X_3 , X_4 et X_5 représentent respectivement >C-R'₁ à >C-R'₅, ou bien l'un au plus d'entre eux représente un atome d'azote,

25

R₁, R'₁, R'₂, R'₃, R'₄ et R'₅ sont identiques ou différents et représentent un atome d'hydrogène ou d'halogène ou un radical alcoyle, cycloalcoyle, phényle, phénylthio, hétéroaryle ou hétéroarylthio mono ou bicyclique, OH, SH, alcoyloxy, difluo-30 rométhoxy, trifluorométhoxy, alcoylthio, trifluorométhylthio, cycloalcoyloxy, cycloalcoylthio, acyl, acyloxy, acylthio, cyano, carboxy, alcoyloxycarbonyle, cycloalcoyloxycarbonyle, nitro, -NRaRb ou -CONRaRb (pour lesquels Ra et Rb peuvent représenter hydrogène, alcoyle, cycloalcoyle, phényle,
35 hétéroaryle mono ou bicyclique ou Ra et Rb forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont liés un hétérocycle à 5 ou 6 chaînons pouvant éventuellement contenir un autre

hétéroatome choisi parmi O, S ou N et portant le cas échéant

3

un substituant alcoyle, phényle ou hétéroaryle mono ou bicyclique sur l'atome d'azote ou, le cas échéant, dont l'atome de soufre est oxydé à l'état sulfinyle ou sulfonyle), ou représentent un radical méthylène substitué par fluoro, bydroxy, alcoyloxy, alcoylthio, cycloalcoyloxy, cycloalcoylthio, phényle, hétéroaryle mono ou bicyclique, carboxy, alcoyloxycarbonyle, cycloalcoyloxycarbonyle, -NRaRb ou -CONRaRb pour lesquel Ra et Rb sont définis comme précédemment,

10 ou représentent phénoxy, hétérocyclyloxy, benzyloxy, hétérocyclylméthyloxy, ou bien R_1 peut également représenter difluorométhoxy, ou un radical de structure $-C_mF_{2m+1}$, $-SC_mF_{2m+1}$ ou $-OC_mF_{2m+1}$ pour lesquels m est un entier de 1 à 6 ou bien R'_5 peut également représenter trifluoracétyle,

15

m est égal à 0,1 ou 2;

n est égal à 0 ou 1 ;

20 Y représente un groupe CHR, C=O ou, quand m est égal à 1 ou 2, CROH, CRNH₂, CRF ou CF₂, R étant un atome d'hydrogène ou un radical alcoyle $(C_{1}-_{6})$;

R₃ représente un radical phényle, hétéroaryle mono ou
30 bicyclique, alk-R°₃ pour lequel alk est un radical alcoylène
et R°₃ représente hydrogène, halogène, hydroxy, alcoyloxy,
alcoylthio, alcoylsulfinyle, alcoylsulfonyle, alcoylamino,
dialcoylamino, cycloalcoyle, cycloalcoyloxy, cycloalcoylthio,
cycloalcoylsulfinyle, cycloalcoylsulfonyle, cycloalcoylamino,
35 N-cycloalcoyl N-alcoyl amino, -N-(cycloalcoyle)₂, acyle,

cycloalcoyl N-alcoyl amino, -N-(cycloalcoyle)₂, acyle, cycloalcoylcarbonyle, phényle, phénoxy, phénylthio, phénylsulfinyle, phénylsulfonyle, phénylamino, N-alcoyl N-phényl amino, N-cycloalcoyl N-phényl amino, -N-(phényle)₂, phénylalcoyloxy, phénylalcoylthio, phénylalcoylsulfinyle, phénylalcoylsulfonyle, phénylalcoylamino, N-alcoyl N-phényl aminoalcoyle, N-cycloalcoyl N-phénylalcoyl amino, benzoyle, hétéroaryle mono ou bicyclique, hétéroaryloxy,

- 5 hétéroarylthio, hétéroarylsulfinyle, hétéroarylsulfonyle, hétéroarylamino, N-alcoyl N-hétéroaryl amino, N-cycloalcoyl N-hétéroaryl amino, hétéroarylcarbonyle, hétéroarylalcoyloxy, hétéroarylalcoylthio, hétéroarylalcoylsulfinyle, hétéroarylalcoylsulfonyle,
- 10 hétéroarylalcoylamino, N-alcoyl N-hétéroaryl amino-alcoyle, N-cycloalcoyl N-hétéroaryl aminoalcoyle, (les parties hétéroaryle citées ci-avant étant mono ou bicycliques), carboxy, alcoyloxy-carbonyle, -NRaRb ou -CO-NRaRb pour lesquel Ra et Rb représentent respectivement hydrogène,
- 15 alcoyle, cycloalcoyle, phényle, hétéroaryle mono ou bicyclique, ou l'un de Ra ou Rb représente hydroxy, alcoyloxy, cycloalcoyloxy, ou Ra et Rb forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont liés un hétérocycle à 5 ou 6 chaînons pouvant éventuellement contenir un autre hétéroatome
- 20 choisi parmi O, S et N et portant, le cas échéant, un substituant alcoyle, phényle ou hétéroaryle mono ou bicyclique sur l'atome d'azote ou, le cas échéant, dont l'atome de soufre est oxydé à l'état sulfinyle ou sulfonyle, ou bien R°3 représente -CR'b=CR'c-R'a pour lequel R'a
- représente phényle, phénylalcoyle, hétéroaryle ou hétéroarylalcoyle dont la partie hétéroaryle est mono ou bicyclique, phénoxyalcoyle, phénylthioalcoyle, phénylsulfinylalcoyle, phénylsulfonylalcoyle, phénylaminoalcoyle, N-alcoyl N-phényl aminoalcoyle,
- 30 hétéroaryloxyalcoyle, hétéroarylthioalcoyle, hétéroarylsulfinylalcoyle, hétéroarylsulfonylalcoyle, hétéroarylaminoalcoyle, N-alcoyl N-hétéroaryl aminoalcoyle, hétéroarylthio, hétéroarylsulfinyle, hétéroarylsulfonyle, (les parties hétéroaryle citées ci-avant étant mono ou
- 35 bicycliques), phénylthio, phénylsulfinyle, phénylsulfonyle, et pour lequel R'b et R'c représentent hydrogène, alcoyle ou cycloalcoyle, ou bien R°₃ représente un radical -C≡C-Rd pour lequel Rd est alcoyle, phényle, phénylalcoyle,

phénoxyalcoyle, phénylthioalcoyle, N-alcoyl N-phényl aminoalcoyle, hétéroaryle mono ou

bicyclique, hétéroarylalcoyle, hétéroaryloxyalcoyle,

hétéroarylthioalcoyle, hétéroarylaminoalcoyle,

5 N-alcoyl N-hétéroaryl aminoalcoyle, (les parties hétéroaryle citées ci-avant étant aromatiques mono ou bicycliques), ou bien R°3 représente un radical -CF2-phényle ou -CF2-hétéroaryle mono ou bicyclique,

étant entendu que les radicaux ou portions phényle, benzyle,

- benzoyle ou hétéroaryle mentionnés ci-dessus sont éventuellement substitués sur le cycle par 1 à 4 substituants choisis parmi halogène, hydroxy, alcoyle, alcoyloxy, alcoyloxyalcoyle, halogénoalcoyle, trifluorométhyle, trifluorométhoxy, trifluorométhylthio, carboxy, alcoyloxy-
- 15 carbonyle, cyano, alcoylamino, -NRaRb pour lequel Ra et Rb sont définis comme ci-dessus, phényle, hydroxyalcoyle, alcoylthioalcoyle, alcoylsulfinylalcoyle, alcoylsulfonylalcoyle;

R4 représente un radical R,-CHO, -COCH3, -CH2CO2H ou

20 -COCH₂NH₂;

étant entendu que les radicaux et portions alcoyle ou acyle contiennent (sauf mention spéciale) 1 à 10 atomes de carbone, en chaîne droite ou ramifiée, et que les radicaux cycloalcoyle contiennent 3 à 6 atomes de carbone,

- 25 sous leurs formes énantiomères ou diastéréoisomères ou les mélanges de ces formes, et/ou le cas échéant sous forme syn ou anti ou leur mélange, ainsi que leurs sels, sont de très puissants agents anti-bactériens.
- 30 Il est entendu que lorsque les radicaux représentent ou portent un atome d'halogène, l'halogène est choisi parmi fluor, chlore, brome ou iode, et est de préférence le fluor.

Dans la formule générale ci-dessus, lorsque les radicaux représentent ou portent un substituant hétéroaryle mono ou bicyclique, ce dernier contient 5 à 10 chaînons et peut être choisi (à titre non limitatif) parmi thiényle, furyle, pyrrolyle, imidazolyle, thiazolyle, oxazolyle, thiadiazolyle,

6

oxadiazolyle, tétrazolyle, pyridyle, pyridazinyle, pyrazinyle, pyrimidinyle, indolyle, benzothiényle, benzofuranyle indazolyle, benzothiazolyle, naphtyridinyle, quinolyle, isoquinolyle, cinnolyle, quinazolyle, quinoxalyle, benzoxazolyle, benzimidazolyle pouvant être éventuellement substitués par les substituants cités ci-dessus.

Parmi les composés de formule générale (I), on peut notamment citer ceux dans lesquels

10

 X_1 , X_2 , X_3 , X_4 et X_5 sont tels que définis ci-dessus,

R₁, R'₁, R'₂, R'₃, R'₄, et R'₅, sont identiques ou différents et représentent un atome d'hydrogène ou d'halogène ou un 15 radical alcoyle ou alcoyloxy, ou représentent un radical méthylène substitué par alcoyloxy;

m est égal à 1 ;

20 n est égal à 1;

Y représente un radical CH2, CHOH, CHF, CHNH2 ou C=O;

R₂ est tel que défini précédemment, et

25

 R_3 représente un radical alk-R°3 pour lequel alk est un radical alcoylène et R°3 représente alcoyloxy, alcoylthio, alcoylamino, dialcoylamino, cycloalcoyloxy, cycloalcoylthio, cycloalcoylamino, N-cycloalcoyl N-alcoyl amino,

- 30 -N-(cycloalcoyle)₂, phénoxy, phénylthio, phénylamino, N-alcoyl N-phényl amino, N-cycloalcoyl N-phényl amino, phénylalcoyloxy, phénylalcoylthio, phénylalcoylamino, N-alcoyl N-phényl aminoalcoyle, N-cycloalcoyl N-phénylalcoyl amino, hétéroaryl oxy, hétéroarylthio, hétéroarylamino,
- N-alcoyl N-hétéroaryl amino, N-cycloalcoyl N-hétéroaryl amino, hétéroarylcarbonyle, hétéroarylalcoyloxy, hétéroarylalcoylthio, hétéroarylalcoylamino, N-alcoyl N-hétéroaryl aminoalcoyle, N-cycloalcoyl

N-hétéroaryl aminoalcoyle, (les parties hétéroaryles citées ci-avant étant mono ou bicycliques), -NRaRb ou -CO-NRaRb pour lesquels Ra et Rb sont définis comme plus haut, ou bien R°3 représente -CR'b=CR'c-R'a pour lequel R'a représente phényle, phénylalcoyle, hétéroaryle ou hétéroarylalcoyle, phénoxyalcoyle, phénylthioalcoyle, phénylaminoalcoyle, N-alcoyl N-phényl aminoalcoyle, hétéroaryloxyalcoyle, hétéroarylthioalcoyle, hétéroarylaminoalcoyle, N-alcoyl N-hétéroaryl aminoalcoyle, hétéroarylthio, (les parties hétéroaryles citées ci-avant étant mono ou bicycliques), ou phénylthio, et pour lequel R'b et R'c représentent hydrogène, alcoyle ou cycloalcoyle, ou bien R°3 représente un radical -C=C-Rd pour lequel Rd est alcoyle, phényle, phénylalcoyle, phénoxyalcoyle, phénylthioalcoyle,

N-alcoyl N-phényl amino-alcoyle, hétéroaryle, hétéroarylalcoyle, hétéroaryloxyalcoyle, hétéroarylthioalcoyle, hétéroarylaminoalcoyle, N-alcoyl N-hétéroaryl aminoalcoyle, (les parties hétéroaryles citées ci-avant étant mono ou bicycliques), ou bien R°3

20 représente un radical -CF₂-phényle ou -CF₂-hétéroaryle mono ou bicyclique ;

R₄ est tel que défini précédemment ; étant entendu que les radicaux ou portions phényle, benzyle, benzoyle ou hétéroaryle mentionnés ci-dessus peuvent être

25 éventuellement substitués comme envisagé plus haut,

sous leurs formes énantiomères ou diastéréoisomères ou les mélanges de ces formes, et/ou, le cas échéant, sous forme syn ou anti ou leurs mélanges, ainsi que leurs sels, et plus particulièrement ceux dans lesquels

 X_1 , X_2 , X_3 , X_4 et X_5 représentent respectivement >C-R'₁ à >C-R'₅,

35 R₁, R'₁, R'₂, R'₃, R'₄, R'₅ sont identiques ou différents et représentent un atome d'hydrogène ou d'halogène ou un radical alcoyle ou alcoyloxy, ou représentent un radical méthylène substitué par alcoyloxy;

m est égal à 1 ; n est égal à 1 ; 5 $Y \text{ représente un radical } CH_2, CHOH, CHF, CHNH_2 \text{ ou } C=O \text{ ;}$ $R_2 \text{ est tel que défini plus haut, et}$

10 R₃ représente un radical alk-R°₃ pour lequel alk est un radical alcoylène et R°3 représente cycloalcoyloxy, cycloalcoylthio, phénoxy, phénylthio, phénylalcoyloxy, phénylalcoylthio, hétéroaryl oxy, hétéroarylthio, hétéroarylalcoyloxy, hétéroarylalcoylthio, (les parties 15 hétéroaryles citées ci-avant étant mono ou bicycliques) ou bien R₃ représente -CR'b=CR'c-R'a pour lequel R'a représente phényle, phénylalcoyle, hétéroaryle, hétéroarylalcoyle, phénoxyalcoyle, phénylthioalcoyle, hétéroaryloxyalcoyle, hétéroarylthioalcoyle (les parties hétéroaryles citées ci-20 avant étant mono ou bicycliques), ou phénylthio, et pour lequel R'b et R'c représentent hydrogène, alcoyle ou cycloalcoyle, ou bien R°3 représente un radical -C=C-Rd pour lequel Rd est alcoyle, phényle, phénylalcoyle, phénoxyalcoyle, phénylthioalcoyle, N-alcoyl N-phényl amino-25 alcoyle, hétéroaryle mono ou bicyclique, hétéroarylalcoyle, hétéroaryloxyalcoyle, hétéroarylthioalcoyle, (les parties hétéroaryles citées ci-avant étant mono ou bicycliques) ; R₄ représente un radical R ; étant entendu que les radicaux ou portions phényle, benzyle, 30 benzoyle ou hétéroaryle mentionnées ci-dessus peuvent être éventuellement substitués comme envisagé plus haut, sous leurs formes énantiomères ou diastéréoisomères ou les mélanges de ces formes, et/ou le, cas échéant, sous forme syn ou anti ou leurs mélanges, ainsi que leurs sels.

Parmi les composés de formule générale (I), l'invention a tout particulièrement pour objet l'une quelconque de ceux dont les noms suivent :

5

9

- l'acide 1-[(E)-3-(2,5-difluoro-phényl)-allyl]-3-[2-(3-fluoro-6-méthoxy-4-quinoleinyl)-éthylamino]-3-pyrrolidine carboxylique;
- l'acide 1-[(E)-3-(2,5-difluoro-phényl)-allyl]-3-[2-(6-méthoxy-4-quinoleinyl)- éthylamino]-3-pyrrolidine carboxylique;
 - le 1-[(E)-3-(2,5-difluoro-phenyl)-allyl]-3-[2-(3-fluoro-6-méthoxy-4-quinoleinyl)-éthylamino]-3-pyrrolidine carboxylate de méthyle;
- 10 le 1-[(E)-3-(2,5-difluoro-phenyl)-alkyl]-3-[2-(-6méthoxy-4-quinoleinyl)- éthylamino]-pyrrolidine
 carboxylate de méthyle;
 - l'acide 1-[(E)-3-(2,5-difluoro-phényl)-allyl]-3-[2-(3-chloro-6-méthoxy-4-quinoleinyl)- éthylamino]pyrrolidine carboxylate de méthyle;
 - le 1-[(E)-3-(2,5-difluoro-phényl)-allyl]-3-[2-(3-chloro-6-méthoxy-4-quinoleinyl)- éthylamino]-3-pyrrolidine carboxylate de méthyle;
- 20 sous leurs formes énantiomères ou diastéréoisomères ou les mélanges de ces formes, et/ou, le cas échéant, sous forme syn ou anti ou leur mélange, ainsi que leurs sels.

Parmi les composés de formule générale (I), on peut encore citer ceux dont les noms suivent :

25

15

- l'acide 1-[(2E)-3-(2,5-difluorophényl)-2-propényl]-3-[[2-(3-fluoro-6-méthoxy-4quinoléinyl)éthyl]méthylamino]-3-pyrrolidine carboxylique;
- l'acide 1-[(2E)-3-(2,5-difluorophényl)-2-propényl]-3[[2-(3-fluoro-6-méthoxy-4quinoléinyl)éthyl]formylamino]-3-pyrrolidine
 carboxylique;
- l'acide 3-[(aminoacétyl) [2-(3-fluoro-6-méthoxy-4quinoléinyl)éthyl]amino]-1-[(2E)-3-(2,5-difluorophényl) 2-propényl]-3-pyrrolidinecarboxylique;
 - l'acide 3-[(carboxyméthyl)[2-(3-fluoro-6-méthoxy-4-quinoléinyl)éthyl]amino]-1-[(2E)-3-(2,5-difluorophényl)

5

10

20

35

· -2-propényl]-3-pyrrolidinecarboxylique ;

- la N-[1-[(2E)-3-(2,5-difluorophényl)-2-propényl]-3pyrrolidinyl]-3-fluoro-6-méthoxy-4-quinoléine éthanamine;
- la N-[1-[(2E)-3-(2,5-difluorophényl)-2-propényl]-3-pyrrolidinyl]-N-[2-(3-fluoro-6-méthoxy-4-quinoléinyl)éthyl]-glycine;
- la N-[1-[(2E)-3-(2,5-difluorophényl)-2-propényl]-3-pyrrolidinyl]-3-fluoro-6-méthoxy-N-méthyl-4-quinoléineéthanamine;
 - le 1-[(2E)-3-(2,5-difluorophényl)-2-propényl]-3-[[2-(3-fluoro-6-méthoxy-4-quinoléinyl)éthyl]amino]-3-pyrrolidineméthanol;
- le 1-[(2E)-3-(2,5-difluorophényl)-2-propényl]-3-[[2-(3-fluoro-6-méthoxy-4-quinoléinyl)éthyl]amino]-3-pyrrolidinecarboxamide;
 - la N-[3-(aminométhyl)-1-[(2E)-3-(2,5-difluorophényl)-2-propényl]-3-pyrrolidinyl]-3-fluoro-6-méthoxy-4-quinoléineéthanamine;
 - l'α-[[[1-[(2E)-3-(2,5-difluorophényl)-2-propényl]-3-pyrrolidinyl]amino]méthyl]-3-fluoro-6-méthoxy-4-quinoléineméthanol.

sous leurs formes énantiomères ou diastéréoisomères ou les 25 mélanges de ces formes, et/ou, le cas échéant, sous forme syn ou anti ou leur mélange, ainsi que leurs sels.

Selon l'invention, les produits de formule générale (I) peuvent être obtenus par condensation de la chaîne R₃ sur le 30 dérivé de quinoléine-4-substituée de formule générale :

dans laquelle X_1 , X_2 , X_3 , X_4 , X_5 , R_1 , R_2 , Y, M et n sont définis

WO 2005/016916 PCT/FR2004/002090

11 .

comme précédemment, R2 et R4 étant protégés lorsqu'ils portent un radical carboxy, suivie le cas échéant de l'élimination du groupe protecteur du radical carboxy, éventuellement de la séparation des formes énantiomères ou diastéréoisomères et/ou 5 le cas échéant des formes syn ou anti et éventuellement de la transformation du produit obtenu en un sel. La condensation de la chaîne R₃ sur l'azote hétérocyclique s'effectue avantageusement par action d'un dérivé de formule

générale :

10 R_3-X (IIa)

dans laquelle R3 est défini comme précédemment et X représente un atome d'halogène, un radical méthylsulfonyle, un radical trifluorométhylsulfonyle ou p.toluènesulfonyle, en opérant en 15 milieu anhydre, de préférence inerte, dans un solvant organique tel qu'un amide (diméthylformamide par exemple), une cétone (acétone par exemple) ou un nitrile (acétonitrile par exemple) en présence d'une base telle qu'une base organique azotée (par exemple triéthylamine) ou une base 20 minérale (carbonate alcalin : carbonate de potassium par exemple) à une température comprise entre 20°C et la température de reflux du solvant. L'atome d'azote du cycle pyrrolidine du dérivé de formule générale (II) est éventuellement protégé selon les méthodes habituelles 25 compatibles avec le reste de la molécule ou la réaction ; la protection s'effectue par exemple par un radical protecteur choisi parmi les groupements benzyle, t.butoxycarbonyle et benzyloxycarbonyle, et cet atome d'azote est libéré préalablement à la condensation avec le dérivé de formule 30 (IIa), notamment par hydrolyse acide.

De préférence, on fait agir un dérivé de formule générale (IIa) pour lequel X est un atome de chlore, de brome ou d'iode.

Des conditions dans lesquelles peut être effectuée la 35 condensation entre les dérivés de formules générales (II) et (IIa) sont également décrites dans la demande WO 02/40474. Lorsque R₃ est un radical -alk-R°₃ dans lequel R°₃ est un groupement -C≡C-Rd, dans lequel Rd est tel que défini plus

haut, on condense intermédiairement un halogénure d'alcynyle puis on condense le radical désiré sur l'alcyne ainsi obtenu. Lorsque R_3 représente un radical -alk- R_3 pour lequel alk est un radical alcoyle et R_3 représente un radical phénoxy,

- 5 phénylthio, phénylamino, hétéroaryloxy, hétéroarylthio ou hétéroarylamino, on peut également construire la chaîne en condensant d'abord une chaîne HO-alk-X pour laquelle X est un atome d'halogène, de préférence l'iode, dans les conditions décrites ci-dessus pour la réaction du produit de formule
- 10 générale (IIa), puis, le cas échéant, en transformant la chaîne hydroxyalcoyle en une chaîne halogénoalcoyle, méthanesulfonylalcoyle ou p.toluènesulfonylalcoyle et enfin en faisant agir en milieu basique un dérivé aromatique de structure R°3H ou R°3H2.
- 15 La transformation de la chaîne hydroxylée en chaîne halogénoalcoyle ou p.toluènesulfonyle s'effectue selon les méthodes habituelles d'halogénation ou de sulfonylation, notamment on fait agir un agent d'halogénation comme le chlorure de thionyle, les dérivés halogénés du phosphore
- 20 (trichlorure ou tribromure de phosphore par exemple) ou un agent de sulfonylation comme par exemple le chlorure de méthanesulfonyle, le chlorure de p.toluènesulfonyle ou l'anhydride trifluorométhanesulfonique. La réaction s'effectue dans un solvant organique comme un solvant chloré
- 25 (dichlorométhane ou chloroforme par exemple), à une température comprise entre 0 et 60°C. Dans certains cas il peut être avantageux d'opérer en présence d'une base comme la pyridine ou la triéthylamine.
- La réaction du dérivé aromatique R₃H ou R₃H₂ s'effectue 30 avantageusement comme décrit précédemment pour l'action du dérivé de formule générale (IIa), dans un solvant organique tel qu'un amide (diméthylformamide par exemple), une cétone (acétone par exemple), un nitrile (acétonitrile par exemple), en présence d'une base telle qu'une base organique azotée
- 35 (par exemple triéthylamine) ou une base minérale (carbonate alcalin : carbonate de potassium par exemple) à une température comprise entre 20°C et la température de reflux du mélange réactionnel. Il peut être avantageux d'opérer en

présence d'iodure de potassium. On peut encore opérer dans un éther (tétrahydrofuranne par exemple) dans des conditions de déshydratation en présence, par exemple, de diisopropyl-carbodiimide et de triphénylphosphine.

- 5 Il est entendu que, si les radicaux R₃ portent des substituants carboxy ou amino, ces derniers sont préalablement protégés, puis libérés après la réaction. On opère selon les méthodes bien connues de l'homme du métier qui n'altèrent pas le reste de la molécule, notamment selon
- 10 les méthodes décrites par T.W. Greene et P.G.M. Wuts, Protective Groups in Organic Synthesis (2^{ème} éd.), A. Wiley -Interscience Publication (1991), ou par Mc Omie, Protective Groups in Organic Chemistry, Plenum Press (1973).
- Le radical carboxy protégé porté par R₂ ou R₄ peut être choisi parmi les esters facilement hydrolysables. A titre d'exemple peuvent être cités les esters méthyliques, benzyliques, tertiobutyliques, ou bien les esters de phénylpropyle ou d'allyle. Eventuellement la protection du radical carboxy s'effectue simultanément à la réaction.
- 20 Le cas échéant, la protection du radical amino s'effectue au moyen des radicaux protecteurs habituels cités dans les références ci-dessus.
 - La mise en place et l'élimination de ces radicaux protecteurs s'effectue selon les méthodes connues de l'homme du métier.
- 25 Selon l'invention, les dérivés de formule générale (I) pour lesquels R₂ est hydroxyméthyle ou hydroxyéthyle peuvent être préparés par action d'un agent de réduction approprié sur un dérivé pour lequel R₂ est carboxy ou carboxyméthyl ou carboxy protégé ou carboxy méthyl protégé. Une fonction cétone
- 30 éventuellement présente doit alors être intermédiairement protégée.
 - Egalement selon l'invention, les produits de formule générale (I) pour lesquels R_2 est carboxyméthyle ou carboxyéthyle peuvent également être préparés à partir des dérivés pour
- 35 lesquels R₂ est hydroxyméthyle ou hydroxyéthyle, par action sur celui-ci d'un agent d'halogénation ou de tosylation, puis d'un agent de cyanuration et enfin d'un agent d'hydrolyse du nitrile.

5

Egalement selon l'invention, les produits de formule générale (I) pour lesquels R_2 est $-\text{CONH}_2$, $-\text{CH}_2-\text{CONH}_2$ ou $-\text{CH}_2-\text{CH}_2-\text{CONH}_2$ peuvent être préparés à partir des acides ou esters correspondants par amidification par l'ammoniac.

Egalement selon l'invention, les produits de formule générale (I) pour lesquels R_2 est $-CH_2-NH_2$, $-(CH_2)_2-NH_2$ ou $-(CH_2)_3-NH_2$ peuvent être préparés à partir des amides correspondants par réduction.

On peut effectuer la réduction du carboxy protégé selon les méthodes habituelles qui n'altèrent pas le reste de la molécule, en particulier par action d'un hydrure (hydrure d'aluminium et de lithium ou hydrure de diisobutyl aluminium par exemple) dans un solvant tel qu'un éther (tétrahydrofurane par exemple) à une température comprise entre 20 et 60°C. On protège intermédiairement puis déprotège une fonction cétone éventuellement présente selon les méthodes classiques connues de l'homme du métier, notamment via un acétal, cyclique ou non.

La réduction du carboxy libre peut être effectuée selon 20 des méthodes également connues de l'homme du métier, par exemple par hydrogénation en présence d'un catalyseur à base de rhodium ou de ruthénium, par action de hydroborure de sodium en présence d'acide de Lewis ou d'hydrure d'aluminium et de lithium dans l'éther. De préférence, la fonction cétone 25 est dans ce cas également intermédiairement protégée.

La transformation du radical hydroxyméthyle ou hydroxyéthyle en un radical carboxyméthyle ou carboxyéthyle s'effectue selon les méthodes habituelles qui n'altèrent pas le reste de la molécule, notamment par action d'un agent d'halogénation comme par exemple le chlorure de thionyle ou le trichlorure de phosphore ou le tribromure de phosphore, ou d'un agent de tosylation, puis d'un cyanure alcalin, par exemple (cyanure de potassium ou cyanure de sodium, pour préparer le dérivé cyanométhyle correspondant, suivie de 1'hydrolyse du nitrile.

L'halogénation peut être effectuée dans un solvant chloré (dichlorométhane ou chloroforme par exemple), à une température comprise entre 0°C et la température de reflux du solvant.

30

La réaction d'amidification par l'ammoniac est effectuée dans les conditions habituelles, connues de l'homme du métier. On opère de préférence au départ de l'acide, par exemple en présence de dicyclohexylcarbodiimide et de diméthylaminopyridine ou d'hydroxybenzotriazole, au sein d'un éther, par exemple le tétrahydrofurane, d'un solvant chloré, par exemple de dichlorométhane, ou diméthylformamide.

La réduction en amine est effectuée, de même, dans des conditions classiques, par exemple par action d'un hydrure tel que l'hydrure de lithium et d'aluminium au sein d'un éther, par exemple le tétrahydrofurane, ou par action d'un borane en présence de diméthylsulfure.

Lorsque R₄ est un atome d'hydrogène, la condensation de 15 la chaîne R₃ sur l'azote de la pyrrolidine ou de l'azétidine ne nécessite en principe pas que l'azote porteur de R₄ soit protégé compte tenu de l'encombrement stérique autour de cet azote. Le cas échéant, dans les cas exceptionnels où cela pourrait s'avérer nécessaire, un groupement protecteur 20 classique des fonctions amines tel que ceux décrits dans l'ouvrage de T.W.Greene et P.G.M. Wuts cité plus haut peut être utilisé.

Selon l'invention, la préparation des produits de formule générale (II) pour lesquels Y est un groupe CH₂ et m 25 est égal à 1 ou 2, s'effectue par condensation d'un dérivé hétéroaromatique de formule générale :

O=C-H
$$(CH_2)m$$

$$X_1$$

$$X_2$$

$$X_3$$

$$N$$

$$X_4$$
(III)

35 dans laquelle R1, X1, X2, X3, X4 et X5 sont définis comme précédemment et m est égal à 1 ou 2 , sur un dérivé de formule générale :

16

$$\begin{array}{c|c} H & (IV) \\ \hline \\ H & N \\ \hline \\ R_2 & N \\ \hline \\ P \end{array}$$

5

dans laquelle P est un groupement protecteur, n et R2 sont définis comme précédemment et R2 représente un radical protégé si R2 représente ou porte une fonction acide carboxylique, 10 suivie de l'élimination des groupements protecteurs et/ou suivie de la transformation, par opération subséquente, des substituants du bicycle aromatique de formule générale (II) ainsi obtenu, pour conduire au dérivé portant le radical R1, R'₁, R'₂, R'₃, R'₄, R'₅ attendu, et le cas échéant élimination 15 du/des radicaux protecteurs encore présents sur la molécule. P peut être tout groupement protecteur de l'atome d'azote compatible avec la réaction (t-butyloxycarbonyle, benzyloxycarbonyle par exemple). Les groupements protecteurs des fonctions acides sont choisis parmi les groupements 20 habituels dont la mise en place et l'élimination n'affectent pas le reste de la molécule, notamment ceux mentionnés dans les références citées précédemment. La réaction peut être effectuée en présence d'une base aminée telle que la triéthyamine, au sein d'un solvant halogène tel 25 que le chloroforme ou le dichloréthane puis d'un réducteur tel que le triacétoxybrohydrure de sodium en présence d'acide acétique, en opérant à température ambiante. Dans le cas où m est égal à O, la préparation s'effectue dans des conditions similaires, en utilisant au départ un dérivé

35

30 de formule générale

WO 2005/016916 PCT/FR2004/002090

17

dans laquelle R_1 , X_1 , X_2 , X_3 , X_4 et X_5 sont définis comme précédemment.

Selon l'invention, les produits de formule générale (II) pour lesquels Y est un groupe CHR, R étant un alcoyle, peuvent 5 être préparés au départ des composés correspondants dans lesquels Y est CH₂, par action d'un halogénure d'alkyle, de préférence un iodure sur l'anion en α de la quinoléine préparé par action d'une base forte, par exemple un tertbutylate alcalin. De telles réactions sont connues de 10 l'homme du métier.

Selon l'invention, la préparation des produits de formule générale (II) pour lesquels Y est un groupe CHOH et m = 1 s'effectue par condensation d'un dérivé de formule générale

15

$$R_1 \xrightarrow{X_1} X_5$$

$$X_2 \xrightarrow{X_3} N \xrightarrow{X_4} (III")$$

20

dans laquelle R1, X1, X2, X3, X4 et X5 sont définis comme précédemment, sur un dérivé de formule générale IV) telle que définie précédemment. On peut opérer en présence de lithium ou sodium perchlorate dans un solvant tel que le

diméthylfornamide, à chaud.

Les produits de formule générale (II) pour lesquels Y est un groupe carbonyle et m = 1 ou 2 peuvent être préparés par oxydation du dérivé correspondant de formule générale (II) pour lequel Y est un groupe CHOH. Cette oxydation s'effectue par exemple au moyen de permanganate de potassium, éventuellement dans une solution de soude (par exemple soude 3N), à une température comprise entre -20 et 20°C, ou bien par action de chlorure d'oxalyle en présence de diméthylsulfoxyde, suivie de l'addition d'une amine telle la triéthylamine, dans un solvant inerte tel le dichlorométhane, le diméthylsulfoxyde à une température comprise entre -60 et 20°C par analogie avec la méthode décrite par D. SWERN et coll., J. Org. Chem., 44, 4148 (1979).

WO 2005/016916 PCT/FR2004/002090

18

Les produits de formule générale (II) pour lesquels Y est un groupe carbonyle et m = O peuvent être obtenus par une réaction de couplage peptidique de l'amine de formule (IV) avec un produit de formule générale

5

$$\begin{array}{c|c}
O & OH \\
R_1 & X_1 & X_5 \\
X_2 & X_3 & N & X_4
\end{array}$$
(III"')

10

dans laquelle R1, X1, X2, X3, X4 et X5 sont définis comme précédemment.

15 On opère par exemple en présence de dicyclohexylcarbodiimide et de 1-hydroxybenzotriazole.

Les produits de formule générale (II) dans laquelle Y est un groupe CROH, R étant un alcoyle, peuvent être obtenus au départ des produits dans lesquels Y est un groupe carbonyle,

20 par réaction d'un halogiénure d'alkyl magnésium approprié, dans des conditions classiques connues de l'homme du métier. On opère par exemple par action de chlorure de méthyl magnésium dans un éther tel que le tétrahydrofurane.

Les produits de formule générale (II) dans laquelle Y est un groupe CHR, R étant un alcoyle, peuvent encore être obtenus au départ des produits dans lesquels Y est un groupe CROH, obtenus tel que décrit ci-dessus, par élimination de l'alcool par l'intermédiaire d'un xanthate. On fait réagir l'alcool avec une base forte, par exemple l'hydrure de sodium, puis on rajoute du sulfure de carbone et ensuite de l'iodure de méthyle. On chauffe ensuite le xanthate ainsi obtenu en présence d'hydrure de tributylétain.

Le dérivé de formule générale (II) pour lequel Y est un groupe CRNH2 peut être préparé à partir du dérivé CROH

35 correspondant que l'on transforme en son dérivé tosylé, sur lequel on fait agir de l'ammoniac. On opère dans un solvant inerte tel le N,N-diméthylformamide ou le diméthylsulfoxyde et de préférence sous pression (2 à 20 atmosphères) à une

température comprise entre 20 et 100°C.

Le dérivé tosyloxy est obtenu à partir du produit de formule générale (II) pour lequel Y est CROH, par action du chlorure de tosyle dans la pyridine, à une température comprise entre 5 -10 et 20°C.

Les dérivés de formule générale (II) pour lesquels Y est un groupe CRF ou CF₂ peuvent être préparés par fluoration respectivement à partir du dérivé pour lequel Y est un groupe CROH et de celui pour lequel Y est un groupe carbonyle. La

10 réaction est mise en oeuvre en présence d'un fluorure de soufre [par exemple en présence d'un trifluorure d'aminosoufre (trifluorure de diéthylamino soufre (Tetrahedron, 44, 2875 (1988), trifluorure de bis(2-méthoxyéthyl)amino soufre (Deoxofluor®), trifluorure de

15 morpholino soufre par exemple) ou alternativement en présence de tétrafluorure de soufre (J. Org. Chem., <u>40</u>, 3808 (1975)]. La réaction de fluoration peut encore être effectuée au moyen d'un agent de fluoration comme l'hexafluoropropyl diéthylamine (JP 2 039 546) ou la N-(chloro-2 trifluoro-1,1,2

20 éthyl) diéthylamine.

et 100°C.

On opère dans un solvant organique tel qu'un solvant chloré (par exemple dichlorométhane, dichloréthane, chloroforme) ou dans un éther (tétrahydrofuranne, dioxanne par exemple) à une température comprise entre -78 et 40°C (de préférence entre 0 et 30°C). Il est avantageux d'opérer sous atmosphère inerte Les produits de formule générale (II) pour lesquels Y représente un groupe CHOH et m = 1 ou 2, peuvent encore être préparées par oxydation en milieu basique du dérivé correspondant pour lequel Y est un groupe CH2. L'oxydation 30 s'effectue par action de l'oxygène, de préférence au sein d'un solvant inerte tel que le diméthylsulfoxyde en présence de tert-butanol et d'une base telle le tert-butylate de

Les réactions ci-dessus destinées à intervenir au niveau de Y sur le produit de formule (II) sont conduites, le cas échéant, après protection des fonctions réactives de la pyrrolidine ou de l'azétidine et de la chaîne au niveau de R4.

potassium ou de sodium à une température comprise entre à 0

Les groupements protecteurs utilisés sont notamment ceux évoqués plus haut.

Les produits de formule générale (III) dans laquelle m = 1 préparé au départ du produit de formule :

5

$$R_1 \xrightarrow{X_1} X_5 \qquad (V)$$

10

dans laquelle R1, X1, X2, X3, X4 et X5 sont définis comme précédemment, que l'on fait agir avec l'allyltributylétain en présence de tétrakistriphénylphosphine palladium et d'iodure de cuivre dans le diméthylfornamide à 60°, pour obtenir le produit allylé de formule :

20

$$R_1 \xrightarrow{X_1} X_5 \qquad (VI)$$

que l'on oxyde par le tétraoxyde d'osmium en présence de 25 N-oxyde de N-méthylmorpholine, dans un mélange eau-acétone à température ambiante, pour obtenir le diol de formule :

30

$$R_1$$
 X_1
 X_2
 X_3
 N
 X_4
 (VII)

35

que l'on oxyde par le périodate de sodium dans un mélange tétrahydrofunane-eau à température ambiante. Le produit de départ de formule générale (V) peut être obtenu comme décrit dans la demande de brevet WO 02.40474

Le produit de formule générale (III) dans laquelle m = 2 peut être préparé au départ d'un produit de formule (VI) 5 telle que défini ci-dessus, que l'on soumet à une réaction d'hydroboration par traitement au 9-borabicyclo[3,2,1]octane, suivie d'une oxydation à l'eau oxygéné, pour obtenir le produit de formule générale :

10

$$R_1$$
 X_2
 X_3
 N
 X_4
 X_5
 X_4
 X_5
 X_4
 X_5
 X_4

15

que l'on oxyde en l'aldéhyde correspondant de formule générale :

20

$$R_1 \xrightarrow{X_1} X_5 \qquad \text{(IX)}$$

25

On peut encore utiliser la méthode dite de Dess-Martin, consistant à traiter l'alcool dans des conditions données par le périodinane (J.Org. Chem. 1983, p.48, l.155-6).

Le produit de formule générale (III') peut être obtenu au 35 départ du produit de formule générale :

$$\begin{array}{c|c}
R_1 & X_1 & X_5 \\
X_2 & X_3 & X_4
\end{array} \qquad (X)$$

20

dans laquelle R₁, X₁, X₂, X₃, X₄ et X₅ sont définis comme précédemment, que l'on traite par une base forte, puis fait agir sur l'anion ainsi obtenu le diméthylformamide. La base forte est de préférence le butyllithium, le sec-butyllithium, ou le lithium diisopropylamidure, et on opère dans un solvant tel qu'un éther, le tétrahydrofuranne par exemple, à une température comprise entre -78° et -40°. La condensation de ce dérivé lithié sur le DMF se fait dans le même solvant, à une température comprise entre -78°C et 0°C.

10 Le produit de formule générale (X) peut être préparé selon une méthode décrite dans la demande de brevet WO 02.40474.

Le produit de formule (III") peut être obtenu au départ du produit de formule générale (X) telle que définie plus haut,

15 dont on prépare l'anion en position 4 comme précédemment, que l'on traite par l'acétaldéhyde pour obtenir l'alcool de formule générale

 R_1 X_1 X_2 X_3 X_4 X_4 X_5 X_4 X_4 X_5

que l'on oxyde en la cétone correspondante de formule (XII)

 $R_{1} \xrightarrow{X_{1}} X_{5}$ $X_{2} \xrightarrow{X_{3}} N X_{4}$ (XII)

que l'on traite par le brome en présence d'acide sulfurique concentré, pour obtenir le produit de formule générale

que l'on soumet à l'action d'un agent réducteur de la cétone pour obtenir le produit de formule de formule générale :

5

$$R_1$$
 X_2
 X_3
 N
 X_4
 X_5
 X_5
 X_4
 X_1
 X_5
 X_4
 X_5

10

que l'on soumet à l'action d'une base pour obtenir le produit attendu.

L'agent réducteur de la cétone peut notamment être l'hydrure de bore et on opère par exemple au sein du tétrahydrofurane.

15 La base utilisé est notamment un carbonate ou un hydroxyde alcalin et on opère par exemple dans un alcanol.

Le produit de formule générale (III") peut être obtenu au départ du produit de formule générale (X) telle que définie précédemment, dont on prépare l'anion en position 4, que l'on

20 traite par un chloroformiate d'alcoyle, pour obtenir l'ester de formule générale

25

$$R_1 \xrightarrow{X_1} X_5 \qquad (XV)$$

30 que l'on saponifie par une base dans des conditions classiques.

Des produits correspondant aux produits de formule générale (IV) telle que définie plus haut, dans lesquels les fonctions réactives sont libres ainsi que certains dans lesquels elles sont protégées sont décrits et, pour certains commerciaux, dans les cas où n = 0 ou 1 et R₂ = H, CH₃, C₂H₅, COOH, COOCH₃, CH₂CO₂CH₃, CONH₂, CH₂OH.

5 (1995), 25(9), 1295-1302.

Parmi les références de la littérature, on peut citer les demandes WO 9414794, WO 0170734, WO 9907696, EP 536035, EP 326916, EP 242789, JP 63130594 A2 et JP 62030776 A2, ainsi que les références Synlett (1991), 11, 783-4, Synthetic Comm.

Les produits de formule (IV) non décrits peuvent en général être obtenus par des méthodes décrites dans ces références ou, au départ des produits décrits, par des méthodes connues de l'homme du métier.

- Selon l'invention des produits de formule générale (I) pour lesquels R4 est différent d'hydrogène peuvent être obtenus soit comme décrit précédemment, au départ d'un produit de formule générale (II) pour lequel R4 a la valeur correspondante, différente d'hydrogène, soit au départ d'un produit de formule générale (I) pour lequel R4 est hydrogène, par l'un ou l'autre des procédés décrits ci-après.
 Selon l'invention, les produits de formule générale (II) pour
- lesquels R₄ est différent d'hydrogène peuvent être obtenus au départ d'un produit de formule générale (II) pour lequel R₄
 20 est hydrogène, par les mêmes procédés.
 - Le cas échéant, et notamment pour la préparation des produits de formule générale (II), la mise en œuvre de ces procédés nécessite la protection intermédiaire des fonctions réactives, notamment amino et/ou carboxy et/ou hydroxy.
- 25 Celle-ci, ainsi que la déprotection, peuvent être effectuées selon les méthodes décrites précédemment.

 Les produits pour lesquels R4 représente un radical alcoyle peuvent être obtenus par action d'un aldéhyde correspondant sur l'amine, en présence d'un agent réducteur. Celui-ci peut
- 30 être par exemple le borohydrure de sodium ou le cyanoborohydrure de sodium ou encore le triacétoxy borohydrure de sodium et on peut opérer dans un solvant halogéné classique ou dans un alcool. Il peut être avantageux d'opérer à pH légèrement acide, par exemple en présence 35 d'acide acétique.
 - Les produits pour lesquels R4 représente un radical CHO peuvent être obtenus par action d'acide formique en présence d'acide acétique, ou par action d'orthoformiate de triéthyle

en présence d'acide paratoluène sulfonique et de triéthylamine, sur l'amine. On peut opérer dans un solvant halogéné ou dans le tétrahydrofurane ou encore dans le diméthylformamide. On peut encore effectuer la formylation 5 selon une méthode de type Vilsmeyer.

Les produits pour lesquels R_4 représente un radical $COCH_3$ peuvent être obtenus par action d'un halogéniure d'acétyle ou d'anhydride acétique sur l'amine. On opère en présence d'une base telle que la triéthylamine.

10 Les produits pour lesquels R₄ représente un radical CH₂CO₂H peuvent être obtenus par action de l'acide bromoacétique sur l'amine, en opérant dans les mêmes conditions que ci-dessus, ou par action de glyoxaldéhyde sur l'amine puis réduction par le cyanoborohydrure de sodium en opérant dans le même type de solvants.

Les produits pour lesquels R_4 représente un radical $CO-CH_2-NH_2$ peuvent être obtenus par couplage peptidique par action de la glycine sur l'amine, en présence par exemple de dicyclohexylcarbodiimide, et après avoir protégé la fonction

- amine de la glycine, ou encore par action sur l'amine de la même glycine protégée, dont on active au préalable la fonction acide, notamment sous forme de chlorure, par action de chlorure d'oxalyle ou de chlorure de thionyle. On opère de préférence dans un solvant halogéné ou dans le
- 25 tétrahydrofurane.

Les produits intermédiaires de formule générale (II) pour lesquels les fonctions réactives sont libres ou protégées obtenus lors de la mise en œuvre de procédé selon l'invention sont nouveaux et, à ce titre, font partie de l'invention.

- 30 De même, les produits intermédiaires de formules générales XI), (XII), (XIII) et (XIV) sont également nouveaux et, à ce titre, font également partie de l'invention.
 - Il est entendu que les dérivés de formule générale (I) et (II), peuvent exister sous des formes énantiomères ou
- diastéréoisomères ou sous forme syn ou anti, lesquelles entrent bien entendu dans le cadre de la présente invention. Ces formes peuvent être séparées selon les méthodes habituelles, connues de l'homme du métier, notamment par

chromatographie chirale ou par Chromatographie Liquide Haute Performance (CLHP). Ceci est illustré ci-après dans la partie expérimentale.

Les dérivés de formule générale (I) peuvent être
5 purifiés le cas échéant par des méthodes physiques telles que
la cristallisation ou la chromatographie.

Les dérivés de formule générale (I) peuvent être le cas échéant transformés en sels d'addition avec les acides ou avec les bases, par les méthodes connues. Il est entendu que 10 ces sels avec les acides ou les bases entrent aussi dans le cadre de la présente invention.

Comme exemples de sels d'addition avec des acides pharmaceutiquement acceptables, peuvent être cités les sels formés avec les acides minéraux (par exemple les chlorhydrates, bromhydrates, sulfates, nitrates ou phosphates) ou avec les acides organiques (par exemple les succinates, fumarates, tartrates, acétates, propionates, maléates, citrates, méthanesulfonates, éthanesulfonates, phénylsulfonates, p.toluènesulfonates, iséthionates, aphénylsulfonates ou camphorsulfonates) ou avec des dérivés de substitution de ces acides.

Les dérivés de formule générale (I) portant un radical carboxy peuvent être transformés en sels métalliques ou en sels d'addition avec les bases azotées selon les méthodes connues en soi. Les sels peuvent être obtenus par action d'une base métallique (par exemple alcaline ou alcalinoterreuse), de l'ammoniac ou d'une amine, sur un produit selon l'invention, dans un solvant approprié tel qu'un alcool, un éther ou l'eau, ou par réaction d'échange avec un sel d'un acide organique. Le sel formé précipite après concentration éventuelle de la solution, il est séparé par filtration, décantation ou lyophilisation. Comme exemples de sels pharmaceutiquement acceptables peuvent être notamment cités les sels avec les métaux alcalins (sodium, potassium, lithium) ou avec les métaux alcalinoterreux (magnésium, calcium), le sel d'ammonium, les sels de bases azotées

(éthanolamine, diéthanolamine, triméthylamine, triéthylamine,

méthylamine, propylamine, diisopropylamine,

NN-diméthyléthanolamine, benzylamine, dicyclohexylamine, N-benzyl- β -phénéthylamine, NN'-dibenzyléthylènediamine, diphénylènediamine, benzydrylamine, quinine, choline, arginine, lysine, leucine, dibenzylamine).

Les dérivés de formule générale (I) selon l'invention sont des agents antibactériens particulièrement actifs.

L'étude ci-après le démontre.

10 a) Activité in vitro

La méthode des dilutions en milieu agar en accord avec les recommandations NCCLS est utilisée pour la détermination des concentrations minimales inhibitrices (C.M.I.) exprimées en $\mu g/ml$.

Les activités des composés des exemples 1 à 4 sont regroupées dans le tableau suivant :

Gram-positif CMI μg/ml à 24 heures	
S. aureus IP8203 sensible	0,06 - 4
S. aureus AS 5155	0,06 - 4
methicilline resistant	
S. pneumoniae 6254-01	0,012 - 2
MLS _B resistant	
E. faecalis ATCC29212	0,5 - 4
vancomycine resistant	
Gram-négatif CMI μg/ml à 48 heures	
M. catarrhalis IPA151 sensible	0,25 - 4
H. influenzae 87169 sensible	4 - 32

In vitro, les composés de l'invention se sont donc montrés 20 tout à fait remarquables sur à la fois germes gram positifs que sur germes négatifs.

b)Les produits selon l'invention sont particulièrement intéressants du fait de leur faible toxicité. Aucun des produits n'a manifesté de toxicité à la dose de 50 mg/kg par

25 voie sous-cutanée ou par voie orale chez la souris (2
 administrations/jour).

Ces propriétés rendent aptes lesdits produits, ainsi

WO 2005/016916 PCT/FR2004/002090

28

que leurs sels d'acides et de bases pharmaceutiquement acceptables, à être utilisés comme médicaments dans le traitement des affections à germes sensibles provoquées par des bactéries à gram -positif et notamment dans celles à staphylococcus, telles que septicémies à staphylocoques, staphylococcies malignes de la face ou cutanée, pyodermites, plaies septiques ou suppurantes, anthrax, phlegmons, érysipèles, staphylococcies aiguës primitives ou post grippales, broncho-pneumonies, suppurations pulmonaires, ainsi que dans celles à streptocoques ou enterocoques.

Ces produits peuvent également être utilisés comme médicaments dans le traitement des infections respiratoires hautes et basses provoquées par des bactéries à gram-négatif telles que Haemophilus influenzae et Moraxella catarrhalis.

La présente invention a donc également pour objet, à titre de médicaments et notamment de médicaments destinés au traitement des infections bactériennes chez l'homme ou l'animal, les composés de formule générale (I) tels que définis ci-dessus ainsi que leurs sels pharmaceutiquement acceptables, et notamment les composés préférés mentionnés plus haut.

La présente invention concerne également les compositions pharmaceutiques contenant au moins un dérivé de quinoléine-4-substituée selon l'invention, le cas échéant 25 sous forme de sel, à l'état pur ou sous forme d'une association avec un ou plusieurs diluants ou adjuvants compatibles et pharmaceutiquement acceptables.

Les compositions selon l'invention peuvent être utilisées par voie orale, parentérale, topique, rectale ou en 30 aérosols.

Comme compositions solides pour administration orale peuvent être utilisés des comprimés, des pilules, des gélules, des poudres ou des granulés. Dans ces compositions, le produit actif selon l'invention est mélangé à un ou plusieurs diluants ou adjuvants inertes, tels que saccharose, lactose ou amidon. Ces compositions peuvent comprendre des substances autres que les diluants, par exemple un lubrifiant tel que le stéarate de magnésium ou un enrobage destiné à une

libération contrôlée.

Comme compositions liquides pour administration orale, on peut utiliser des solutions pharmaceutiquement acceptables, des suspensions, des émulsions, des sirops et des élixirs contenant des diluants inertes tels que l'eau ou l'huile de paraffine. Ces compositions peuvent également comprendre des substances autres que les diluants, par exemple des produits mouillants, édulcorants ou aromatisants.

Les compositions pour administration parentérale,

10 peuvent être des solutions stériles ou des émulsions. Comme
solvant ou véhicule, on peut employer l'eau, le
propylèneglycol, un polyéthylèneglycol, des huiles végétales,
en particulier l'huile d'olive, des esters organiques
injectables, par exemple l'oléate d'éthyle. Ces compositions

15 peuvent également contenir des adjuvants, en particulier des
agents mouillants, isotonisants, émulsifiants, dispersants et
stabilisants.

La stérilisation peut se faire de plusieurs façons, par exemple à l'aide d'un filtre bactériologique, par irradiation ou par chauffage. Elles peuvent également être préparées sous forme de compositions solides stériles qui peuvent être dissoutes au moment de l'emploi dans de l'eau stérile ou tout autre milieu stérile injectable.

Les compositions pour administration topique peuvent 25 être par exemple des crèmes, des pommades, des lotions ou des aérosols.

Les compositions pour administration rectale sont les suppositoires ou les capsules rectales, qui contiennent outre le principe actif, des excipients tels que le beurre de cacao, des glycérides semi-synthétiques ou des polyéthylèneglycols.

Les compositions peuvent également être des aérosols.

Pour l'usage sous forme d'aérosols liquides, les compositions peuvent être des solutions stériles stables ou des

35 compositions solides dissoutes au moment de l'emploi dans de l'eau stérile apyrogène, dans du sérum ou tout autre véhicule pharmaceutiquement acceptable. Pour l'usage sous forme d'aérosols secs destinés à être directement inhalés, le

principe actif est finement divisé et associé à un diluant ou véhicule solide hydrosoluble d'une granulométrie de 30 à 80 μ m, par exemple le dextrane, le mannitol ou le lactose.

En thérapeutique humaine, les nouveaux dérivés de

5 quinoléine-4-substituée selon l'invention sont
particulièrement utiles dans le traitement des infections
d'origine bactérienne. Les doses dépendent de l'effet
recherché et de la durée du traitement. Le médecin
déterminera la posologie qu'il estime la plus appropriée en

10 fonction du traitement, en fonction de l'âge, du poids, du
degré de l'infection et des autres facteurs propres au sujet
à traiter. Généralement, les doses sont comprises entre
750 mg et 3 g de produit actif en 2 ou 3 prises par jour par
voie orale ou entre 400 mg et 1,2 g par voie intraveineuse

15 pour un adulte.

Les exemples suivants illustrent des compositions selon l'invention.

- a) On prépare selon la technique habituelle une composition liquide destinée à l'usage parentéral
- 20 comprenant :

• Glucose qsp 2,5%

• eau ppi...... qsp 20 ml

- b) On prépare selon la technique habituelle une composition liquide destinée à l'usage parentéral
- 30 comprenant:
 - Acide -1-[(E)-3-(2,5-difluoro-phényl)-allyl]-3-[2-(6-méthoxy-4-quinoleinyl)-éthylamino]-3-pyrrolidine carboxylique;

35

Les exemples suivants illustrent l'invention.

Exemple 1

5

Enantiomères A et B de l'acide 1-[(E)-3-(2,5-difluoro-phényl)-allyl]-3-[-2-(3-fluoro-6-méthoxy-4-quinoléinyl)-éthylamino]-3-pyrrolidine carboxylique:

- 10 L'énantiomère A de l'acide 1-[(E)-3-(2,5-difluoro-phényl)-allyl]-3-[-2-(3-fluoro-6-méthoxy-4-quinoléinyl)-éthylamino]-3-pyrrolidine carboxylique peut être préparé de la manière suivante:
- 15 A une solution contenant 0.226 g (0,452 mmole) de l'ester méthylique de l'énantiomère A de l'acide 1-[(E)-3-(2,5-difluoro-phényl)-allyl]-3-[-2-(3-fluoro-6-méthoxy-quinoléine-4-yl)-éthylamino]-pyrrolidine-3-carboxylique dans 25 cm³ de dioxanne sont ajoutés, sous agitation, 3,80 cm³ (19,00 mmoles)
- d'une solution aqueuse de soude 5N, et la solution jaune ainsi obtenue est portée au reflux, et agitée 18 heures à cette température. Le milieu réactionnel est alors ramené à une température voisine de 20° C, puis concentré à sec sous pression réduite. Le résidu ainsi obtenu est purifié par
- 25 chromatographie sur une colonne de 2 cm de diamètre contenant 15 cm de silice 20-45 μm à pression atmosphérique en utilisant comme éluant un mélange chloroforme/méthanol/ ammoniaque aqueux à 28 % (12/3/0,5 en volume). Les fractions contenant l'attendu sont réunies et concentrées sous pression
- réduite pour donner 0,150 g d'un produit jaune pâle qui est repris dans 20 cm³ d'un mélange dichlorométhane/méthanol (9/1). La solution résultante est filtrée sur papier, le papier est lavé par deux fois 10 cm³ d'un mélange dichlorométhane/méthanol (9/1), les filtrats sont réunis puis
- 35 concentrés à sec sous pression réduite. Le résidu est repris par 50 cm3 d'éther isopropylique, puis la suspension résultante est concentrée à sec sous pression réduite pour

donner 0,138 g de l'énantiomère A attendu, sous forme d'un solide amorphe jaune pâle.

[α]_D = + 25,5° +/- 0,7 (c = 0,5 dans le méthanol)

5 Spectre MS :IC m/z = 486 MH⁺ pic de base

Spectre de R.M.N. ¹H (300 MHz, (CD₃)₂SO, δ en ppm) : 1,82 (mt

: 1H) ; 2,24 (mt : 1H) ; 2,40 (mt : 1H) ; 2,73 (d, J = 11

Hz : 1H) ; de 2,75 à 3,05 (mt : 4H) ; de 3,05 à 3,40 (mt :

4H) ; 3,96 (s : 3H) ; 6,41 (dt, J = 16 et 6 Hz : 1H) ; 6,58

10 (d large, J = 16 Hz : 1H) ; 7,13 (mt : 1H) ; 7,23 (t

dédoublé, J = 9,5 et 5 Hz : 1H) ; de 7,35 à 7,50 (mt : 1H) ;

7,38 (dd, J = 9 et 3 Hz : 1H) ; 7,48 (d, J = 3 Hz : 1H) ;

7,96 (d, J = 9,5 Hz : 1H) ; 8,70 (s large : 1H).

Spectre IR (pastille de KBr) : 2962; 2834; 1621; 1512; 1490;

15 1385; 1264; 1240; 1145; 1033; 969; 825; 799 et 727 cm⁻¹

L'énantiomère B de l'acide 1-[(E)-3-(2,5-difluoro-phényl)allyl]-3-[-2-(3-fluoro-6-méthoxy-4-quinoléinyl)-éthylamino]-20 3-pyrrolidine carboxylique peut être préparé de la manière suivante :

A une solution contenant 0.229 g (0,458 mmole) de l'ester méthylique de l'énantiomère B de l'acide 1-[(E)-3-(2,5-25 difluoro-phényl)-allyl]-3-[-2-(3-fluoro-6-méthoxy-4-quinoléinyl)-éthylamino]-3-pyrrolidine carboxylique dans 25 cm³ de dioxanne sont ajoutés, sous agitation, 3,85 cm³ (19,24 mmoles) d'une solution aqueuse de soude 5N, et la solution jaune ainsi obtenue est portée au reflux, et agitée 18 heures à cette température. Le milieu réactionnel est alors ramené à une température voisine de 20° C, puis concentré à sec sous pression réduite. Le résidu ainsi obtenu est purifié par chromatographie sur une colonne de 2 cm de diamètre contenant 21 cm de silice 20-45 µm à pression atmosphérique en utilisant comme éluant un mélange chloroforme/méthanol/ammoniaque aqueux à 28 % (12/3/0,5 en volume). Les fractions contenant l'attendu sont réunies et concentrées sous pression

WO 2005/016916 PCT/FR2004/002090

. 33

réduite pour donner 0,150 g d'un produit jaune pâle qui est repris dans 20 cm³ d'un mélange dichlorométhane/méthanol (9/1). La solution résultante est filtrée sur papier, le papier est lavé par deux fois 10 cm³ d'un mélange

5 dichlorométhane/méthanol (9/1), les filtrats sont réunis puis concentrés à sec sous pression réduite. Le résidu est repris par 50 cm³ d'éther isopropylique, puis la suspension résultante est concentrée à sec sous pression réduite pour donner 0,143 g de l'énantiomère B attendu sous forme d'un solide amorphe jaune pâle.

 $[\alpha]_D = -21,6^\circ +/- 0,7(c = 0,5 \text{ dans le méthanol})$ Spectre MS :IC m/z = 486 MH⁺ pic de base Spectre de R.M.N. ¹H (300 MHz, (CD₃)₂SO avec ajout de quelques 15 gouttes de CD₃COOD d4, δ en ppm) : 2,02(mt : 1H) ; 2,33 (mt : 1H) ; 2,65 (mt : 1H) ; 2,94 (d, J = 11 Hz : 1H) ; de 3,00 à 3,20 (mt : 3H) ; 3,22 (d, J = 11 Hz : 1H) ; de 3,30 à 3,50 (mt : 4H) ; 3,93 (s : 3H) ; 6,41 (dt, J = 16 et 6 Hz : 1H) ; 6,67 (d large, J = 16 Hz : 1H) ; 7,14 (mt : 1H) ; 7,23 (t dédoublé, J = 9,5 et 5 Hz : 1H) ; de 7,35 à 7,45(mt : 1H) ; 7,38 (dd, J = 9 et 3 Hz : 1H) ; 7,44 (d, J = 3 Hz : 1H) ; 7,96 (d, J = 9,5 Hz : 1H) ; 8,70 (s large : 1H) . Spectre IR (pastille de KBr) : 2928; 2835; 1621; 1510; 1490; 1384; 1264; 1239; 1146; 1032; 969; 825; 799 et 727 cm⁻¹

Les énantiomères A et B de l'ester méthylique de l-lacide 1-[(E)-3-(2,5-difluoro-phényl)-allyl]-3-[-2-(3-fluoro-6-méthoxy-4-quinoléinyl)-éthylamino]-3-pyrrolidine carboxylique peuvent être préparés de la manière suivante :

25

30

A une solution contenant 1,15 g (3,3 mmoles) d'ester méthylique de l'acide 3-(RS)-3-[-2-(3-fluoro-6-méthoxy-4-quinoléinyl)-éthylamino]-3-pyrrolidine carboxylique dans 90 cm³ d'acétonitrile anhydre sont ajoutés, sous agitation et sous atmosphère inerte : 2,3 g (16,5 mmoles) de carbonate de potassium, 0,603 g (3,63 mmoles) d'iodure de potassium et, en 5 minutes, 30 cm³ d'une solution contenant 1 g (3,8 mmoles) de chlorure de (2,5-difluoro-phényl)-allyle (préparé selon la

WO 2005/016916 PCT/FR2004/002090

méthode décrite dans la demande de brevet WO 9307109) dans l'acétonitrile anhydre. La suspension jaune ainsi obtenue est portée au reflux pendant 5 heures, puis ramenée à une température voisine de 20° C et agité 18 heures. Le milieu 5 réactionnel est alors filtré, le résidu est rincé par 3 fois 30 cm³ d'acétonitrile et le filtrat est concentré sous pression réduite. Le résidu ainsi obtenu est repris dans 250 cm³ d'acétate d'éthyle, la phase organique est lavée à l'eau, séchée sur sulfate de magnésium anhydre, filtrée sur papier 10 et concentrée sous pression réduite. L'huile orange ainsi obtenue est purifié par chromatographie sur une colonne de 3,5 cm de diamètre contenant 26 cm de silice $20-45~\mu m$ à pression atmosphérique en utilisant comme éluant un mélange acétate d'éthyle/méthanol (90/10), puis un mélange 15 dichlorométhane/méthanol (95/5). Les fractions contenant l'attendu sont réunies et concentrées sous pression réduite pour donner 0,427 g de l'ester méthylique de l'acide 3-(RS)-1-[(E)-3-(2,5-difluoro-phényl)-allyl]-3-[-2-(3-fluoro-6méthoxy-quinoléine-4-yl)-éthylamino]-pyrrolidine-3-20 carboxylique sous forme d'une huile visqueuse jaune.

Spectre MS: IE m/z = 499 M⁺; m/z = 440 (M - CO_2CH_3)⁺; m/z = 346 (M - $C_9H_7F_2$)⁺; m/z = 279 (M - $C_{12}H_{13}ON_2F$)⁺; m/z = 153 $C_9H_7F_2$ ⁺; m/z = 42 C_2H_4N ⁺ pic de base

25 Spectre de R.M.N. ¹H (300 MHz, (CD₃)₂SO, δ en ppm) : 1,70 (mt : 1H) ; 2,20 (mt : 1H) ; 2,40 (mf : 1H) ; de 2,55 à 2,80 (mt : 4H) ; 3,03 (d large, J = 10 Hz : 1H) ; de 3,10 à 3,20 (mt : 4H) ; 3,58 (s : 3H) ; 3,95 (s : 3H) ; 6,45 (dt, J = 16 et 6 Hz : 1H) ; 6,58 (d large, J = 16 Hz : 1H) ; 7,13 (mt : 30 1H) ; 7,25 (t dédoublé, J = 9,5 et 5 Hz : 1H) ; 7,39 (dd, J = 9 et 3 Hz : 1H) ; 7,43 (d, J = 3 Hz : 1H) ; 7,50 (ddd, J =

9 et 3 Hz : 1H) ; 7,43 (d, J = 3 Hz : 1H) ; 7,50 (ddd, J = 9,5 - 6 et 3 Hz : 1H) ; 7,96 (d, J = 9 Hz : 1H) ; 8,69 (s large : 1H).

Spectre IR (solution dans le CH_2Cl_2) : 2985; 2805; 1730; 1621; 35 1508; 1490; 1469; 1277; 1232; 1145; 1088; 1030; 972 et 834 cm⁻¹

Sont également récupérés 0,294 g de chlorhydrate de l'ester méthylique de l'acide 3-(RS)-1-[(E)-3-(2,5-difluoro-phényl)-

allyl]-3-[-2-(3-fluoro-6-méthoxy-4-quinoléinyl)-éthylamino]- ... 3-pyrrolidine carboxylique sous forme d'une huile jaune.

Spectre MS : IE $m/z = 499 \text{ M}^+$; $m/z=440 \text{ (M - CO}_2\text{CH}_3)^+$; m/z=346 5 $(M - C_9H_7F_2)^+$; $m/z = 279 \text{ (M - C}_12H_{13}\text{ON}_2\text{F})^+$; $m/z = 153 \text{ C}_9H_7F_2^+$; $m/z = 42 \text{ C}_2H_4\text{N}^+$ pic de base

Ce dernier produit est repassé sous sa forme base libre par traitement d'une solution dans l'acétate d'éthyle le 10 contenant par une solution aqueuse de bicarbonate de sodium, décantation de la phase organique, séchage sur sulfate de magnésium anhydre et concentration sous pression réduite. Le produit ainsi obtenu est mélangé à la fraction précédente, puis les deux énantiomères sont séparés par chromatographie 15 chirale sur phase Chiracel OD 20 µm en éluant par un mélange Heptane 95 % iPrOH 5 % TEA 0.5 %. La détection est réalisée à 265 nm. Sont ainsi obtenus :

* 0,226 g de l'énantiomère A de l'ester méthylique de 20 l'acide 1-[(E)-3-(2,5-difluoro-phényl)-allyl]-3-[-2-(3fluoro-6-méthoxy-4-quinoléinyl)-éthylamino]-3-pyrrolidine carboxylique sous forme d'une gomme ambrée

 $[\alpha]_D = +\ 12,9^\circ +/-\ 0,7\ (c=0,5\ dans\ le\ méthanol)$ 25 Spectre MS : IE m/z = 499 M⁺ ; m/z = 440 (M - CO₂CH₃)⁺ ; m/z = 346 (M - C₉H₇F₂)⁺ ; m/z = 279 (M - C₁₂H₁₃ON₂F)⁺ ; m/z = 153

 $C_9H_7F_2^+$; m/z = 42 $C_2H_4N^+$ pic de base

Spectre de R.M.N. 1 H (300 MHz, (CD₃)₂SO, δ en ppm) : 1,70 (mt : 1H) ; 2,20 (mt : 1H) ; 2,39 (d, J = 10 Hz : 1H) ; 2,48 30 (mt : 1H) ; de 2,55 à 2,80 (mt : 4H) ; 3,03 (d, J = 10 Hz :

- 1H) ; 3,14 (d large, J = 6 Hz : 2H) ; 3,18 (t large , J = 7,5
 Hz : 2H) ; 3,59 (s : 3H) ; 3,97 (s : 3H) ; 6,45 (dt, J = 16
 et 6 Hz : 1H) ; 6,59 (d large, J = 16 Hz : 1H) ; 7,13 (mt :
 1H) ; 7,25 (t dédoublé, J = 9,5 et 5 Hz : 1H) ; 7,39 (dd, J =
- 35 9 et 3 Hz : 1H) ; 7,43 (d, J = 3 Hz : 1H) ; 7,50 (ddd, J = 9,5 6 et 3 Hz : 1H) ; 7,96 (d, J = 9 Hz : 1H) ; 8,69 (s large : 1H).

PCT/FR2004/002090

Spectre IR (solution dans le CCl₄): 3077; 3033; 2935; 2928; 2832; 2801; 1732; 1622; 1507; 1490; 1469; 1431; 1263; 1232; 1217; 1140; 1034; 971; 909; 872 et 833 cm⁻¹

- 5 * et 0,229 g de l'énantiomère B de l'ester méthylique de l'acide -1-[(E)-3-(2,5-difluoro-phényl)-allyl]-3-[-2-(3fluoro-6-méthoxy-4-quinoléinyl)-éthylamino]-3-pyrrolidine carboxylique sous forme d'une gomme ambrée
- 10 $[\alpha]_D$ = -5,2° +/-0,7 (c = 0,5 dans le méthanol) Spectre MS : IE m/z = 499 M⁺ ; m/z = 440 (M - CO₂CH₃)⁺ ; m/z = 346 (M - C₉H₇F₂)⁺ ; m/z = 279 (M - C₁₂H₁₃ON₂F)⁺ ; m/z = 153 C₉H₇F₂⁺ ; m/z = 42 C₂H₄N⁺ pic de base
- Spectre de R.M.N. 1 H (300 MHz, (CD₃)₂SO, δ en ppm) : 1,70 (mt : 1H) ; 2,20 (mt : 1H) ; 2,39 (d, J = 10 Hz : 1H) ; 2,48 (t, J = 7,5 Hz : 1H) ; de 2,55 à 2,80 (mt : 4H) ; 3,03 (d, J = 10 Hz : 1H) ; 3,14 (d large, J = 6 Hz : 2H) ; 3,18 (t large, J = 7,5 Hz : 2H) ; 3,59 (s : 3H) ; 3,97 (s : 3H) ; 6,45 (dt, J = 16 et 6 Hz : 1H) ; 6,59 (d large, J = 16 Hz : 1H) ; 7,13
- 20 (mt: 1H); 7,25 (t dédoublé, J = 9,5 et 5 Hz: 1H); 7,39 (dd, J = 9 et 3 Hz: 1H); 7,43 (d, J = 3 Hz: 1H); 7,50 (ddd, J = 9,5 6 et 3 Hz: 1H); 7,96 (d, J = 9 Hz: 1H); 8,69 (s large: 1H).
- Spectre IR (solution dans le CCl₄): 3077; 3033; 2935; 2928; 25 2831; 2800; 1733; 1622; 1507; 1490; 1469; 1431; 1263; 1232; 1217; 1140; 1034; 971; 909; 873 et 833 cm⁻¹

L'ester méthylique de l'acide 3-(RS)-3-[-2-(3-fluoro-6-méthoxy-4-quinoléinyl)-éthylamino]-3-pyrrolidine carboxylique 30 peut être préparé de la manière suivante :

A une solution contenant 1,8 g (4,114 mmoles) d'ester méthylique de l'acide 3-(RS)-1-benzyl-3-[-2-(3-fluoro-6-méthoxy-4-quinoléinyl)-éthylamino]-3-pyrrolidine carboxylique dans 160 cm³ de méthanol sont ajoutés, sous agitation, 25 cm³ de cyclohexène, puis 1,8 g de palladium sur charbon à 10 %. La suspension noire ainsi obtenue est portée au reflux et agitée une heure à cette température, avant d'être ramenée à

WO 2005/016916

une température voisine de 20° C. Le milieu réactionnel est filtré sur papier et le résidu est lavé par 5 fois 30 cm³ de méthanol. Le filtrat est concentré sous pression réduite pour donner 1,15 g d'ester attendu sous forme d'une huile jaune.

5

Spectre MS : IE m/z = 347 M⁺ ; m/z = 305 (M - C_2H_4N)⁺ ; m/z = 288 (M - CO_2CH_3)⁺ ; m/z = 192 $C_{11}H_{11}ONF$ ⁺ pic de base ; m/z = 157 $C_7H_{13}O_2N_2$ ⁺ ; m/z = 42 C_2H_4N ⁺

10 L'ester méthylique de l'acide 3-(RS)-1-benzyl-3-[-2-(3-fluoro-6-méthoxy-4-quinoléinyl)-éthylamino]-3-pyrrolidine carboxylique peut être préparé de la manière suivante :

A une suspension contenant 1,5 g (6,766 mmoles) de (3-fluoro-15 6-méthoxy-4-quinoléinyl) acetaldehyde dans 70 cm³ de chloroforme anhydre sont ajoutés, sous agitation et sous atmosphère inerte (Argon) 2,08 g (6,766 mmoles) de dichlorhydrate de l'ester méthylique de l'acide 3-(RS)-3amino-3-pyrrolidine carboxylique (acide préparé selon la 20 méthode décrite par Mamoun et coll. Synth Commun., 1995, 25(9), 1295-1302) et, en 5 minutes, une solution contenant 1.9 cm³ (13,53 mmoles) de triéthylamine en solution dans 30 cm³ de chloroforme anhydre. La suspension est agitée vivement sous atmosphère inerte à une température voisine de 20° C 25 pendant 18 heures. La solution limpide orange ainsi obtenue est concentrée sous pression réduite pour donner un résidu jaune qui est repris dans 100 cm³ de dichloro-1,2-éthane et agité à une température voisine de 20° C. A la suspension jaune ainsi obtenue sont ajoutés 2,12 g (9,472 mmoles) de 30 triacétoxyborohydrure de sodium, suivi par 0,547 cm³ (9,472 mmoles) d'acide acétique. La suspension ainsi obtenue est agitée à une température voisine de 20° C pendant 18 heures. Le milieu réactionnel est alors dilué par 300 cm³ de dichlorométhane, la phase organique est lavée par 5 fois 150° 35 cm³ d'eau, séchée sur sulfate de magnésium anhydre, filtrée sur papier puis concentrée à sec sous pression réduite. Le résidu ainsi obtenu est purifié par chromatographie sur silice 70-200 µm à pression atmosphérique en utilisant comme

éluant un mélange acétate d'éthyle/méthanol (95/5). Les fractions contenant le produit sont réunies et concentrées sous pression réduite pour donner 1,8 g de l'ester attendu sous forme d'une huile jaune.

5

Spectre MS : IE m/z = 437 M⁺ ; m/z = 378 (M - CO_2CH_3)⁺ ; m/z = 346 (M - C_7H_7)⁺ ; m/z = 219 $C_{13}H_{17}O_2N^+$; m/z = 133 $C_9H_{11}N^+$; m/z = 91 C_7H_7 ⁺ ; m/z = 42 $C_2H_4N^+$ pic de base

10 Le (3-fluoro-6-méthoxy-4-quinoléinyl) acétaldéhyde peut être préparé de la manière suivante :

A une suspension contenant 1,7 g (6,766 mmoles) de 3-(3-fluroro-6-méthoxy-4-quinoléinyl)-propane-1,2-diol dans 90 cm³

15 de tetrahydrofuranne sont ajoutés, sous agitation, 90 cm³

d'eau distillée puis 7,3 g (33,83 mmoles) de periodate de sodium. La suspension jaune ainsi obtenue est agité 90 minutes à une température voisine de 20° C, puis diluée par 300 cm³ d'eau. La phase aqueuse est extraite par 3 fois 200

20 cm³ d'acétate d'éthyle, les phases organiques sont réunies, lavées par 3 fois 100 cm³ d'eau. L'émulsion ainsi créée est reprise par 100 cm³ de saumure, décantée, et les phases organiques sont séchées sur sulfate de magnésium anhydre, filtrées sur papier puis concentrées à sec sous pression 25 réduite pour donner 1,5 g de produit attendu, sous forme d'un solide jaune pâle utilisé tel quel dans l'étape suivante.

Spectre MS : IE $m/z = 219 M^+$; $m/z=191 (M - CO)^+$ pic de base

30 Le 3-(3-fluroro-6-méthoxy-4-quinoléinyl)-propane-1,2-diol peut être préparé de la manière suivante :

A une solution contenant 1,9 g (8,746 mmoles) de 4-allyl-3-fluoro-6-méthoxy quinoléine dans 75 cm³ d'acétone et 15 cm³ d'eau sont ajoutés, sous agitation, 5,2 g (43,73 mmoles) de N-oxyde de N-méthylmorpholine puis 2 cm³ d'une solution à 2% de tetraoxyde d'osmium dans l'alcool tert-butylique. La solution noire est agitée une nuit à une température voisine

de 20° C. Le milieu réactionnel est alors refroidi à une température voisine de 0° C, puis traité par 30 cm³ d'une solution aqueuse saturée en Na₂SO₃.5H₂O. La solution ainsi obtenue est agitée 15 minutes à une température voisine de 0° 5 C, puis diluée par 150 cm³ d'acétate d'éthyle. La phase organique est décantée et la phase aqueuse est extraite par 3 fois 100 cm3 d'acétate d'éthyle. Les phases organiques sont réunies, lavées par 3 fois 50 cm³ d'eau, puis séchées sur sulfate de magnésium anhydre, filtrées sur 10 concentrées à sec sous pression réduite. Le résidu solide ainsi obtenu est repris dans 50 cm3 d'acétate d'éthyle et agité 30 minutes à une température voisine de 20° C. La suspension ainsi obtenue est filtrée, le solide est lavé par l'acétate d'éthyle, puis par l'éther isopropylique. Le solide 15 ainsi obtenu est séché au dessicateur sous vide pendant 2 heures pour donner 1,6 q de produit attendu sous forme de cristaux de couleur crème fondant à 162° C.

Spectre MS : IE $m/z=251~M^+$; $m/z=191~(M-C_2H_4O_2)^+$ pic de 20 base ; $m/z=61~C_2H_5O_2^+$

La 4-allyl-3-fluoro-6-méthoxy quinoléine peut être préparée de la manière suivante :

25 A une suspension contenant 4,55 g (15 mmoles) de 4-iodo-3fluoro-6-méthoxy quinoléine (préparée selon la décrite dans la demande de brevet WO 0240474) dans 150 cm3 de DMF sont ajoutés 7,2 cm³ (22,5 mmoles) d'allyl-tributylétain, 0,88 g (0,75 mmole) de tétrakis(triphénylphosphine)palladium 30 et 0,575 g (3 mmoles) d'iodure de cuivre (I). La suspension aqitée sous atmosphère inerte (Argon) et température voisine de 60° C pendant 24 heures. Le milieu réactionnel est alors ramené à une température voisine de 20° C, dilué par 500 cm³ d'acétate d'éthyle et lavé par 3 fois 300 35 cm³ d'eau. L'émulsion qui s'est formée est filtrée sur verre fritté n° 4, et le résidu est lavé par 3 fois 100 cm³ d'eau, puis par 3 fois 100 cm³ d'acétate d'éthyle. Les phases organiques sont réunies et séchées sur sulfate de magnésium

anhydre. La suspension est filtrée sur papier, et la solution est concentrée à sec sous pression réduite. Le résidu ainsi obtenu est purifié par chromatographie sur une colonne silice 20-45 µm à pression atmosphérique en utilisant comme éluant un mélange dichlorométhane/acétate d'éthyle (95/5 en volume). Les fractions contenant le produit sont réunies et concentrées sous pression réduite. On obtient 1,9 g de produit attendu sous forme d'une huile jaune.

10 Spectre MS : IC $m/z = 218 \text{ MH}^+ \text{ pic de base}$

Exemple 2:

Sel de sodium de l'acide 3-(RS)-1-[(E)-3-(2,5-difluoro-phényl)-allyl]-3-[-2-(3-chloro-6-méthoxy-4-quinoléinyl)-éthylamino]-3-pyrrolidine carboxylique

A une solution contenant 0.125 g (0,242 mmole) de l'ester méthylique de l'acide 3-(RS)-1-[(E)-3-(2,5-difluoro-phényl)-20 allyl]-3-[-2-(3-chloro-6-méthoxy-4-quinoléinyl)-éthylamino]pyrrolidine carboxylique dans 20 cm³ de dioxanne sont ajoutés, sous agitation, 2,1 cm3 (10,18 mmoles) d'une solution aqueuse de soude 5N, et la solution orange ainsi obtenue est portée au reflux, et agitée 18 heures à cette température. Le milieu 25 réactionnel est alors ramené à une température voisine de 20° C, puis concentré à sec sous pression réduite. Le résidu ainsi obtenu est purifié par chromatographie sur une colonne de 2,5 cm de diamètre contenant 15 cm de silice 20-45 □m à pression atmosphérique en utilisant comme éluant un mélange 30 chloroforme/méthanol/ammoniaque aqueux à 28 % (12/3/0,5). Les fractions contenant l'attendu sont réunies et concentrées sous pression réduite. On obtient 0,038 g du sel de sodium attendu sous forme d'une meringue jaune pâle

35 Spectre de masse (IE) : $m/z=501~M^+$; $m/z=265~C_{14}H_{13}O_2NF_2^{+}$; $m/z=207~C_{11}H_{10}ONCl^{+}$; $m/z=153~C_9H_7F_2^{+}$ (pic de base) ; m/z=42 $C_2H_4N^+$

Spectre de R.M.N. 1 H (300 MHz, (CD₃)₂SO avec ajout de quelques gouttes de CD₃COOD d4, \Box en ppm) : 2,05 (mt : 1H) ; 2,35 (mt : 1H) ; 2,72 (mt : 1H) ; 3,00 (d large, J = 10,5 Hz : 1H) ; 3,00 à 3,20 et 3,30 à 3,65 (mts : 7H) ; 3,25 (d large, J = 10,5 Hz : 1H) ; 3,97 (s : 3H) ; 6,42 (dt, J = 16 et 7 Hz : 1H) ; 6,69 (d large, J = 16 Hz : 1H) ; de 7,05 à 7,30 (mt : 2H) ; de 7,35 à 7,45 (mt : 1H) ; 7,44 (dd large, J = 9 et 3 Hz : 1H) ; 7,50 (d large, J = 3 Hz : 1H) ; 7,97 (d, J = 9 Hz : 1H) ; 8,68 (s : 1H).

10 Spectre IR (pastille de KBr) : 3064; 2920; 2850; 2379; 1621; 1506; 1490; 1387; 1261; 1233; 1178; 1122; 1026; 971; 872; 825 et 727_cm⁻¹

L'ester méthylique de l'acide 3-(RS)-1-[(E)-3-(2,5-difluoro-15 phényl)-allyl]-3-[-2-(3-chloro-6-méthoxy-4-quinoléinyl)éthylamino]-3-pyrrolidine carboxylique peut être préparé de la manière suivante :

A une solution contenant 0,240 g (0,66 mmole) d'ester 20 méthylique de l'acide 3-(RS)-3-[-2-(3-chloro-6-méthoxy-4quinoléinyl)-éthylamino]-3-pyrrolidine carboxylique dans 30 cm³ d'acétonitrile anhydre sont ajoutés, sous agitation et sous atmosphère inerte (Argon) : 0,456 g (3,3 mmoles) de carbonate de potassium, 0,121 g (0,726 mmole) d'iodure de 25 potassium et, en 5 minutes, 10 cm³ d'une solution contenant 0,15 g (0,760 mmole) de chlorure de (2,5-difluoro-phényl) allyle (préparé selon la méthode décrite dans la demande de brevet WO 9307109) dans l'acétonitrile anhydre. La suspension jaune ainsi obtenue est portée au reflux pendant 8 heures, 30 puis ramenée à une température voisine de 20° C et agité 18 heures. Le milieu réactionnel est alors filtré, le résidu est rincé par 3 fois 15 cm³ d'acétonitrile et le filtrat est concentré sous pression réduite. Le résidu ainsi obtenu est repris dans 50 cm³ d'acétate d'éthyle, la phase organique est 35 lavée par 3 fois 15 cm³ d'eau, séchée sur sulfate de magnésium anhydre, filtrée sur papier et concentrée sous pression réduite. L'huile orange ainsi obtenue est purifiée par chromatographie sur une colonne de 2 cm de diamètre contenant

PCT/FR2004/002090

15 cm de silice 20-45 µm à pression atmosphérique en utilisant comme éluant un mélange acétate d'éthyle/méthanol (95/5), puis un mélange acétate d'éthyle/méthanol (95/5). Les fractions contenant le produit sont réunies et concentrées sous pression réduite. On obtient 0,147 g de produit attendu sous forme d'une meringue jaune.

Spectre IR (pastille de KBr) : 2953; 2651; 1731; 1621; 1504; 1491; 1432; 1423; 1272; 1261; 1231; 1195; 1117; 1040; 1024; 10 973; 832 et 727 cm⁻¹

L'ester méthylique de l'acide 3-(RS)-3-[-2-(3-chloro-6-méthoxy-quinoléine-4-yl)-éthylamino]-pyrolidine-3-carboxylique peut être préparé de la manière suivante :

15

orange.

A une solution contenant 1,03 g (2,044 mmoles) de l'ester méthylique de l'acide 1-vinyloxycarbonyl-3-{[2-(3-chloro-6methoxy-4-quinoléinyl)-ethyl]-vinyloxycarbonyl-amino}-3pyrolidine carboxylique dans 10 cm³ d'acide acétique sous 20 atmosphère inerte et sous agitation sont ajoutés goutte à goutte 1,1 cm3 (6,132 mmoles, 3 équivalents) d'une solution à 33 % d'acide bromhydrique dans l'acide acétique en environ 15 minutes et à une température voisine de 15° C. La solution orange ainsi obtenue est agité 3 heures à une température 25 voisine de 20° C. Le milieu réactionnel est alors concentré sous pression réduite, et le résidu obtenu est repris dans 50 cm³ d'eau, le pH de la solution est amené à une valeur voisine de 9 par une solution aqueuse de NaHCO3, et la phase aqueuse ainsi obtenue est extraite par 3 fois 100 cm3 d'acétate 30 d'éthyle. Les phases organiques sont réunies, lavées par 3 fois 30 cm³ d'eau, séchées sur MgSO4 anhydre, filtrées et concentrées sous pression réduite. Le résidu ainsi obtenu est purifié par chromatographie sur silice 20-45 μm à pression atmosphérique en utilisant comme éluant mélange 35 dichlorométhane/méthanol (50/50). Les fractions contenant le produit sont réunies et concentrées sous pression réduite. On

obtient 0,240 g d'ester attendu sous forme d'une huile

Spectre de masse (IC) : $m/z=364 \text{ MH}^+$ (pic de base).

L'ester méthylique de l'acide 3-(RS)-1-vinyloxycarbonyl-3-5 {[2-(3-chloro-6-methoxy-4-quinoléinyl)-ethyl]vinyloxycarbonyl-amino}-3-pyrolidine carboxylique peut être préparé de la manière suivante :

A une solution contenant 1,2 g (2,643 mmoles) d'ester

10 méthylique de l'acide 3-(RS)-1-benzyl-3-[-2-(3-chloro-6méthoxy-4-quinoléinyl)-éthylamino]-3-pyrrolidine carboxylique
(préparé comme ci-dessous) dans 100 cm³ de dichloro-1,2-éthane
sous atmosphère inerte et sous agitation, sont ajoutés 0,55
cm³ (6,343 mmoles, 2,2 équivalents) de chlorure de

- 15 vinyloxycarbonyle. La solution orange obtenue est agitée 1 heure à une température voisine de 20° C, puis 3 heures à une température voisine de 100° C. Le milieu réactionnel est alors concentré sous pression réduite, et le résidu ainsi obtenu est purifié par chromatographie sur silice 20-45 μm à
- 20 pression atmosphérique en utilisant comme éluant du dichlorométhane, puis un mélange dichlorométhane/acétate d'éthyle (95/5). Les fractions contenant le produit sont réunies et concentrées sous pression réduite. On obtient 0,550 g de l'ester attendu, sous forme d'une huile orange.

Spectre de masse (IC) : m/z=504 MH+ (pic de base).

Exemple 3 :

25

30 Acide 3-(RS)-1-[(E)-3-(2,5-difluoro-phényl)-allyl]-3-[-2-(6-méthoxy-4-quinoléinyl)-éthylamino]-3-pyrrolidine carboxylique

A une solution contenant 0.44 g (0,914 mmole) de l'ester méthylique de l'acide 3-(RS)-1-[(E)-3-(2,5-difluoro-phényl)-35 allyl]-3-[-2-(6-méthoxy-4-quinoléinyl)-éthylamino]-3-pyrrolidine carboxylique dans 50 cm³ de dioxanne sont ajoutés, sous agitation, 7,7 cm³ (38,39 mmoles) d'une solution aqueuse de soude 5N, et la solution orange ainsi obtenue est portée

au reflux, et agitée 18 heures à cette température. Le milieu réactionnel est alors ramené à une température voisine de 20° C, puis concentré à sec sous pression réduite. Le résidu ainsi obtenu est purifié par chromatographie sur une colonne

- 5 de 2 cm de diamètre contenant 21 cm de silice 20-45 □m à pression atmosphérique en utilisant comme éluant un mélange dichlorométhane/méthanol/ammoniaque aqueux à 28 % (40/5/0,5). Les fractions contenant l'attendu sont réunies et concentrées sous pression réduite pour donner 0,360 g d'une meringue
- 10 jaune pâle qui est reprise dans 25 cm³ d'un mélange dichlorométhane/méthanol (9/1). La solution résultante est filtrée, le filtre est lavé par un mélange dichlorométhane/méthanol (9/1), les filtrats sont réunis puis concentrés à sec sous pression réduite. Le résidu est repris
- 15 par 50 cm3 d'éther isopropylique, agité 10 minute, puis la suspension résultante est concentrée à sec sous pression réduite pour donner 0,330 g de l'acide attendu sous forme d'un solide jaune pâle.
- Spectre MS : IE m/z = 467 M $^+$; m/z = 282 (M $C_{12}H_{11}ON)^+$; m/z = 185 $C_{12}H_{11}ON^+$ pic de base ; m/z = 42 $C_2H_4N^+$ Spectre de R.M.N. 1H (300 MHz, (CD_3) $_2SO$ avec ajout de quelques gouttes de CD_3COOD , δ en ppm) : 2,05 (mt : 1H) ; 2,34 (mt : 1H) ; 2,65 (mt : 1H) ; 2,95 (d, J = 11 Hz : 1H) ; de 3,05 à
- 25 3,20 (mt : 3H) ; 3,25 (d, J = 11 Hz : 1H) ; de 3,30 à 3,50 (mt : 4H) ; 3,92 (s : 3H) ; 6,42 (dt, J = 16 et 6 Hz : 1H) ; 6,67 (d large, J = 16 Hz : 1H) ; 7,13 (mt : 1H) ; 7,23 (t dédoublé, J = 9,5 et 5 Hz : 1H) ; de 7,35 à 7,50 (mt : 4H) ; 7,95 (d, J = 9,5 Hz : 1H) ; 8,66 (d, J = 4,5 Hz : 1H).
- 30 Spectre IR (pastille de KBr) : 2961; 2832; 1621; 1592; 1510; 1490; 1476; 1431; 1367; 1263; 1242; 1228; 1145; 1082; 1030; 969; 847; 821 et 727 cm⁻¹

L'ester méthylique de l'acide 3-(RS)-1-[(E)-3-(2,5-difluoro-35 phényl)-allyl]-3-[-2-(6-méthoxy-4-quinoléinyl)-éthylamino]-3pyrrolidine carboxylique peut être préparé de la manière suivante:

A une solution contenant 0,8 g (2,187 mmoles) du dichlorhydrate de l'ester méthylique de l'acide 3-(RS)-3-[-2-(6-méthoxy-4-quinoléinyl)-éthylamino]-3-pyrrolidine carboxylique dans 60 cm3 d'acétonitrile anhydre sont ajoutés, 5 sous agitation et sous atmosphère inerte (Argon) : 1,82 g (10,94 mmoles) de carbonate de potassium, 0,400 g (2,406 mmoles) d'iodure de potassium et, en 5 minutes, 10 cm³ d'une solution contenant 0,600 g (2,517 mmoles) de chlorure de (2,5-difluoro-phényl)-allyle (préparé selon la méthode 10 décrite dans la demande de brevet WO 9307109) dans l'acétonitrile anhydre. La suspension jaune ainsi obtenue est portée au reflux pendant 5 heures, puis ramenée à une température voisine de 20° C et agité 18 heures. Le milieu réactionnel est alors filtré sur verre fritté n° 4, le résidu 15 est rincé par 3 fois 30 cm³ d'acétonitrile et le filtrat est concentré sous pression réduite. Le résidu ainsi obtenu est repris dans 250 cm³ d'acétate d'éthyle, la phase organique est lavée par 3 fois 100 cm³ d'eau, séchée sur sulfate de magnésium anhydre, filtrée et concentrée sous pression 20 réduite. L'huile orange ainsi obtenue est purifiée par chromatographie sur silice 70-200 µm à pression atmosphérique en utilisant comme éluant un mélange acétate d'éthyle/méthanol (90/10), puis un mélange dichlorométhane/méthanol (90/10). Les fractions contenant le 25 produit attendu sont réunies et concentrées sous pression réduite. On obtient 0,460 g de l'ester attendu sous forme d'une huile jaune.

30 Spectre de R.M.N. ¹H (300 MHz, (CD₃)₂SO, δ en ppm) : 1,27 (mt : 1H) ; 2,23 (mt : 1H) ; 2,46 (d, J = 10 Hz : 1H) ; de 2,50 à 2,85 (mt : 5H) ; 3,05 (d, J = 10 Hz : 1H) ; de 3,10 à 3,25 (mt : 4H) ; 3,60 (s : 3H) ; 3,95 (s : 3H) ; 6,47 (dt, J = 16 et 6 Hz : 1H) ; 6,62 (d large, J = 16 Hz : 1H) ; 7,14 (mt : 35 1H) ; 7,26 (t dédoublé, J = 9,5 et 5 Hz : 1H) ; 7,35 (d, J =

Spectre MS : ES $m/z = 431 \text{ MH}^{+}$ pic de base

35 1H); 7,26 (t dédoublé, J = 9,5 et 5 Hz : 1H); 7,35 (d, J = 4,5 Hz : 1H); 7,40 (mt : 2H); 7,51 (ddd, J = 9,5 - 6 et 3 Hz : 1H); 7,94 (d, J = 9 Hz : 1H); 8,64 (d, J = 4,5 Hz : 1H).

Spectre IR (solution dans le CCl₄): 3076; 3031; 2952; 2907; 2833; 2800; 1733; 1621;1593; 1508; 1490; 1474; 1431; 1262; 1241; 1229; 1196; 1036; 971; 872 et 850 cm⁻¹

5 Le dichlorhydrate de l'ester méthylique de l'acide 3-(RS)-3-[-2-(6-méthoxy-4-quinoléinyl)-éthylamino]-3-pyrrolidine carboxylique peut être préparé de la manière suivante :

A une solution contenant 1,2 g (2,643 mmoles) d'ester

10 méthylique de l'acide 3-(RS)-1-benzyl-3-[-2-(3-chloro-6méthoxy-4-quinoléinyl)-éthylamino]-3-pyrrolidine carboxylique
dans 100 cm³ de méthanol sont ajoutés, sous agitation, 15 cm³
de cyclohexène, puis 1,2 g de palladium sur charbon à 10 %.

La suspension noire ainsi obtenue est portée au reflux et

15 agitée une heure à cette température, avant d'être ramenée à
une température voisine de 20° C. Le milieu réactionnel est
filtré et le résidu est lavé par 5 fois 20 cm³ de méthanol. Le
filtrat est concentré sous pression réduite pour donner 0,8 g
de dichlorhydrate de l'ester attendu sous forme d'une huile
20 jaune.

Spectre MS : IE $m/z = 329 \text{ M}^+$; $m/z = 287 \text{ (M - } C_2H_4N)^+$; $m/z = 270 \text{ (M - } CO_2CH_3)^+$; $m/z = 173 \text{ } C_{11}H_{11}ON^+$ pic de base ; $m/z = 42 \text{ } C_2H_4N^+$; $m/z = 36 \text{ } HC1^+$

25

L'ester méthylique de l'acide 3-(RS)-1-benzyl-3-[-2-(3-chloro-6-méthoxy-4-quinoléinyl)-éthylamino]-3-pyrrolidine carboxylique peut être préparé de la manière suivante :

- 30 A une suspension contenant 1,06 g (4,5 mmoles) de (3-chloro-6-méthoxy-4-quinoléinyl) acetaldehyde dans 45 cm³ de chloroforme anhydre sont ajoutés, sous agitation et sous atmosphère inerte (Argon) 1,38 g (4,5 mmoles) de dichlorhydrate de l'ester méthylique de l'acide 3-(RS)-3-
- 35 amino-3-pyrrolidine carboxylique et, en 5 minutes, une solution contenant 1.27 cm³ (9 mmoles) de triéthylamine en solution dans 15 cm³ de chloroforme anhydre. La suspension est agitée vivement sous atmosphère inerte à une température

voisine de 20° C pendant 18 heures. La solution ainsi obtenue est concentrée sous pression réduite pour donner un résidu qui est repris dans 60 cm³ de dichloro-1,2-éthane et agité à une température voisine de 20° C. A la suspension ainsi 5 obtenue sont ajoutés 1,4 g (6,3 mmoles) de triacétoxyborohydrure de sodium, suivi par 0,364 cm³ (6,3 mmoles) d'acide acétique. La suspension ainsi obtenue est agitée à une température voisine de 20° C pendant 18 heures. Le milieu réactionnel est alors dilué par 250 cm³ de 10 dichlorométhane, la phase organique est lavée par 5 fois 100 cm³ d'eau, séchée sur sulfate de magnésium anhydre, filtrée puis concentrée à sec sous pression réduite. Le résidu ainsi obtenu est purifié par chromatographie sur de silice 70-200 μm à pression atmosphérique en utilisant comme éluant 15 un mélange acétate d'éthyle/méthanol (95/5). Les fractions contenant le produit sont réunies et concentrées sous pression réduite. On obtient 1,2 g de l'ester méthylique attendu sous forme d'une huile jaune.

20 Spectre MS : IE m/z = 453 M⁺ ; m/z = 394 (M - CO_2CH_3)⁺ ; m/z = 362 (M - C_7H_7)⁺ ; m/z = 219 $C_{13}H_{17}O_2N^+$; m/z=133 $C_9H_{11}N^+$; m/z = 91 C_7H_7 ⁺ ; m/z = 42 $C_2H_4N^+$ pic de base

Le (3-chloro-6-méthoxy-4-quinoléinyl) acétaldéhyde peut être 25 préparé de la manière suivante :

A une suspension contenant 1,2 g (4,55 mmoles) de 3-(3-chloro-6-méthoxy-4-quinoléinyl)-propane-1,2-diol dans 60 cm³ de tetrahydrofuranne sont ajoutés, sous agitation, 60 cm³ d'eau distillée puis 4,8 g (22,5 mmoles) de periodate de sodium. La suspension jaune ainsi obtenue est agité 90 minutes à une température voisine de 20° C, puis diluée par 280 cm³ d'eau. La phase aqueuse est extraite par 3 fois 150 cm³ d'acétate d'éthyle, les phases organiques sont réunies, lavées par 3 fois 100 cm³ d'eau. L'émulsion ainsi créée est reprise par 100 cm³ de saumure, décantée, et les phases organiques sont séchées sur sulfate de magnésium anhydre, filtrées sur papier puis concentrées à sec sous pression

réduite pour donner 1,1 g de produit attendu sous forme d'un solide jaune pâle utilisé tel quel dans l'étape suivante.

Spectre MS : IE $m/z = 235 \text{ M}^+$; $m/z = 207 \text{ (M - CO)}^+$ pic de 5 base

Le 3-(3-chloro-6-méthoxy-4-quinoléine-4-yl)-propane-1,2-diol peut être préparé de la manière suivante :

10 A une solution contenant 1,85 g (7,916 mmoles) de 4-allyl-3chloro-6-méthoxy quinoléine dans 75 cm 3 d'acétone et 15 cm 3 d'eau sont ajoutés, sous agitation, 4,7 g (39,58 mmoles) de N-oxyde de N-méthylmorpholine puis 1,8 cm 3 d'une solution à 2% de tetraoxyde d'osmium dans l'alcool tert-butylique. La 15 solution noire est agitée une nuit à une température voisine de 20° C. Le milieu réactionnel est alors refroidi à une température voisine de 0° C, puis traité par 30 cm³ d'une solution aqueuse saturée en Na₂SO₃.5H₂O. La solution ainsi obtenue est agitée 15 minutes à une température voisine de 0° 20 C, puis diluée par 150 cm³ d'acétate d'éthyle. La phase organique est décantée et la phase aqueuse est extraite par 3 fois 100 cm3 d'acétate d'éthyle. Les phases organiques sont réunies, lavées par 3 fois 50 cm³ d'eau, puis séchées sur sulfate de magnésium anhydre, filtrées et concentrées à sec 25 sous pression réduite. Le résidu solide ainsi obtenu est repris dans 50 cm³ d'acétate d'éthyle et agité 30 minutes à une température voisine de 20° C. La suspension ainsi obtenue est filtrée, le solide est lavé par 3 fois 10 cm³ d'acétate d'éthyle, puis par 3 fois 10 cm³ d'éther isopropylique. Le 30 solide ainsi obtenu est séché sous pression réduite pendant 2 heures. On obtient 1,2 g de produit attendu sous forme de cristaux fondant à 138° C.

Spectre MS : IE $m/z = 267 \text{ M}^+$; $m/z = 207 \text{ (M} - \text{C}_2\text{H}_4\text{O}_2)^+$ 35 pic de base ; $m/z = 61 \text{ C}_2\text{H}_5\text{O}_2^+$

La 4-allyl-3-chloro-6-méthoxy quinoléine peut être préparée de la manière suivante :

A une suspension contenant 8,2 g (30 mmoles) de 4-bromo-3chloro-6-méthoxy quinoléine (préparé selon la méthode décrite dans la demande de brevet WO 0240474) dans 250 cm3 de DMF sont ajoutés 14,4 cm³ (45 mmoles) d'allyl-tributylétain, 1,75 g 5 (1,5 mmoles) de tétrakis(triphénylphosphine)palladium et 1,2 g (6 mmoles) d'iodure de cuivre (I). La suspension est agitée sous atmosphère inerte (Argon) et à une température voisine de 60° C pendant 48 heures. Le milieu réactionnel est alors ramené à une température voisine de 20° C, dilué par 500 cm³ 10 d'acétate d'éthyle et lavé par 3 fois 300 cm³ d'eau. L'émulsion qui s'est formée est filtrée, et le résidu est lavé par 3 fois 100 cm³ d'eau, puis par 3 fois 100 cm³ d'acétate d'éthyle. Les phases organiques sont réunies et séchées sur sulfate de magnésium anhydre. On filtre et 15 concentre à sec sous pression réduite. Le résidu ainsi obtenu est purifié par chromatographie sur une colonne de 6 cm de diamètre contenant 30 cm de silice 40-63 µm à pression atmosphérique en utilisant comme éluant le dichlorométhane. Les fractions contenant le produit sont réunies et on obtient 20 1,85 g de produit attendu sous forme d'une huile.

Spectre MS : IC $m/z = 234 \text{ MH}^+$ pic de base

25

30

35

REVENDICATIONS

1) Un dérivé de quinoléine-4-substituée, caractérisé en ce qu'il répond à la formule générale

5

$$(H_{2}C) m$$

$$(CH_{2})_{n} R_{2}$$

$$R_{3}$$

$$(I)$$

15

10

dans laquelle :

 X_1 , X_2 , X_3 , X_4 et X_5 représentent respectivement >C-R'₁ à 20 >C-R'₅, ou bien l'un au plus d'entre eux représente un atome d'azote,

 R_1 , R'_1 , R'_2 , R'_3 , R'_4 et R'_5 sont identiques ou différents et représentent un atome d'hydrogène ou d'halogène ou un radical alcoyle, cycloalcoyle, phényle, phénylthio, hétéroaryle ou

- 25 hétéroarylthio mono ou bicyclique, OH, SH, alcoyloxy, difluorométhoxy, trifluorométhoxy, alcoylthio, trifluorométhylthio, cycloalcoyloxy, cycloalcoylthio, acyl, acyloxy, acylthio, cyano, carboxy, alcoyloxycarbonyle, cycloalcoyloxycarbonyle, nitro, -NRaRb ou -CONRaRb (pour lesquels Ra et Rb
- peuvent représenter hydrogène, alcoyle, cycloalcoyle, phényle, hétéroaryle mono ou bicyclique ou Ra et Rb forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont liés un hétérocycle à 5 ou 6 chaînons pouvant éventuellement contenir un autre hétéroatome choisi parmi O, S ou N et portant le cas échéant un substituant alcoyle, phényle ou hétéroaryle mans
- de soufre est oxydé à l'état sulfinyle ou sulfonyle), ou représentent un radical méthylène substitué par fluoro,

51 .

hydroxy, alcoyloxy, alcoylthio, cycloalcoyloxy, cycloalcoylthio, phényle, hétéroaryle mono ou bicyclique, carboxy, alcoyloxycarbonyle, cycloalcoyloxycarbonyle, -NRaRb ou -CONRaRb pour lesquels Ra et Rb sont définis comme précédemment,

ou représentent phénoxy, hétérocyclyloxy, benzyloxy, hétérocyclylméthyloxy, ou bien R_1 peut également représenter difluorométhoxy, ou un radical de structure $-C_mF_{2m+1}$, $-SC_mF_{2m+1}$ ou $-OC_mF_{2m+1}$ pour lesquels m est un entier de 1 à 6 ou bien R'_5 10 peut également représenter trifluoracétyle,

m est égal à 0,1 ou 2 -;

n est égal à 0 ou 1 ;

15

- Y représente un groupe CHR, C=0 ou, quand m est égal à 1 ou 2, CROH, CRNH₂, CRF ou CF₂, R étant un atome d'hydrogène ou un radical alcoyle (C_{1-6}) ;
- 20 R₂ représente un radical R, $-CO_2R$, $-CH_2CO_2R$, $-CH_2-CH_2CO_2R$, $-CONH_2$, $-CH_2-CONH_2$, $-CH_2-CONH_2$, $-CH_2-CH_2-CH_2-CH_2$, $-CH_2-CH_2-CH_2-CH_2-CH_2$, Rétant tel que défini plus haut ;
- 25 R₃ représente un radical phényle, hétéroaryle mono ou bicyclique, alk-R₃ pour lequel alk est un radical alcoylène et R₃ représente hydrogène, halogène, hydroxy, alcoyloxy, alcoylthio, alcoylsulfinyle, alcoylsulfonyle, alcoylamino, dialcoylamino, cycloalcoyle, cycloalcoyloxy, cycloalcoylthio,
- oycloalcoylsulfinyle, cycloalcoylsulfonyle, cycloalcoylamino, N-cycloalcoyl N-alcoyl amino, -N-(cycloalcoyle), acyle, cycloalcoylcarbonyle, phényle, phénoxy, phénylthio, phénylsulfinyle, phénylsulfonyle, phénylamino, N-alcoyl N-phényl amino, N-cycloalcoyl N-phényl amino, -N-(phényle),
- phénylalcoyloxy, phénylalcoylthio, phénylalcoylsulfinyle, phénylalcoylsulfonyle, phénylalcoylamino, N-alcoyl N-phényl aminoalcoyle, N-cycloalcoyl N-phénylalcoyl amino, benzoyle, hétéroaryle mono ou bicyclique, hétéroaryloxy,

- hétéroarylthio, hétéroarylsulfinyle, hétéroarylsulfonyle, hétéroarylamino, N-alcoyl N-hétéroaryl amino, N-cycloalcoyl N-hétéroaryl amino, hétéroarylcarbonyle, hétéroarylalcoyloxy, hétéroarylalcoylthio,
- 5 hétéroarylalcoylsulfinyle, hétéroarylalcoylsulfonyle, hétéroarylalcoylamino, N-alcoyl N-hétéroaryl aminoalcoyle, N-cycloalcoyl N-hétéroaryl aminoalcoyle, (les parties hétéroaryle citées ci-avant étant mono ou bicycliques), carboxy, alcoyloxycarbonyle, -NRaRb ou -CO-NRaRb pour
- lesquels Ra et Rb représentent respectivement hydrogène, alcoyle, cycloalcoyle, phényle, hétéroaryle mono ou bicyclique, ou l'un de Ra ou Rb représente hydroxy, alcoyloxy, cycloalcoyloxy, ou Ra et Rb forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont liés un hétérocycle à 5 ou 6
- chaînons pouvant éventuellement contenir un autre hétéroatome choisi parmi O, S et N et portant le cas échéant, un substituant alcoyle, phényle ou hétéroaryle mono ou bicyclique sur l'atome d'azote ou, le cas échéant, dont l'atome de soufre est oxydé à l'état sulfinyle ou sulfonyle,
- ou bien R°3 représente -CR'b=CR'c-R'a pour lequel R'a représente phényle, phénylalcoyle, hétéroaryle ou hétéroarylalcoyle dont la partie hétéroaryle est mono ou bicyclique, phénoxyalcoyle, phénylthioalcoyle, phényl-sulfinylalcoyle, phénylsulfonyl-alcoyle, phénylaminoalcoyle,
- N-alcoyl N-phényl aminoalcoyle, hétéroaryloxyalcoyle, hétéroarylthioalcoyle, hétéroarylsulfinylalcoyle, hétéroarylsulfonylalcoyle, hétéroarylaminoalcoyle, Nalcoyl N-hétéroaryl aminoalcoyle, hétéroarylthio, hétéroarylsulfinyle, hétéroarylsulfonyle, (les parties
- hétéroaryle citées ci-avant étant mono ou bicycliques), phénylthio, phénylsulfinyle, phénylsulfonyle, et pour lequel R'b et R'c représentent hydrogène, alcoyle ou cycloalcoyle, ou bien R₃ représente un radical -C≡C-Rd pour lequel Rd est alcoyle, phényle, phénylalcoyle, phénoxyalcoyle,
- phénylthioalcoyle, N-alcoyl N-phényl aminoalcoyle, hétéroaryle mono ou bicyclique, hétéroarylalcoyle, hétéroaryloxyalcoyle, hétéroarylthioalcoyle, hétéroarylamino-alcoyle, N-alcoyl N-hétéroaryl aminoalcoyle, (les parties

hétéroaryle citées ci-avant étant mono ou bicycliques), ou bien R°_3 représente un radical -CF2-phényle ou -CF2-hétéroaryle mono ou bicyclique,

étant entendu que les radicaux ou portions phényle, benzyle,

- benzoyle ou hétéroaryle mentionnés ci-dessus sont éventuellement substitués sur le cycle par 1 à 4 substituants choisis parmi halogène, hydroxy, alcoyle, alcoyloxy, alcoyloxyalcoyle, halogénoalcoyle, trifluorométhyle, trifluorométhyle, trifluorométhyle, trifluorométhylthio, carboxy, alcoyloxycarbonyle,
- 10 cyano, alcoylamino, -NRaRb pour lequel Ra et Rb sont définis comme ci-dessus, phényle, hydroxyalcoyle, alcoylthioalcoyle, alcoylsulfinylalcoyle, alcoylsulfonylalcoyle;
 R4 représente un radical R, -CHO, -COCH3, -CH2CO2H ou -COCH2NH2;
- 15 étant entendu que les radicaux et portions alcoyle ou acyle contiennent (sauf mention spéciale) 1 à 10 atomes de carbone, en chaîne droite ou ramifiée, et que les radicaux cycloalcoyle contiennent 3 à 6 atomes de carbone, sous leurs formes énantiomères ou diastéréoisomères ou les 20 mélanges de ces formes, et/ou, le cas échéant, sous forme syn ou anti ou leurs mélanges, ainsi que leurs sels.
 - 2) Un dérivé de formule générale (I), telle que définie à la revendication 1, caractérisée en ce que :

25

 X_1 , X_2 , X_3 , X_4 et X_5 sont tels que définis à la revendication 1,

R₁, R'₁, R'₂, R'₃, R'₄, R'₅, sont identiques ou différents et représentent un atome d'hydrogène ou d'halogène ou un radical alcoyle ou alcoyloxy, ou représentent un radical méthylène substitué par alcoyloxy;

m est égal à 1 ;

35 n est égal à 1;

Y représente un radical CH2, CHOH, CHF, CHNH2 ou C=O;

 R_2 est tel que défini à la revendication 1, et

R3 représente un radical alk-R°3 pour lequel alk est un radical alcoylène et R°3 représente alcoyloxy, alcoylthio, 5 alcoylamino, dialcoylamino, cycloalcoyloxy, cycloalcoylthio, cycloalcoylamino, N-cycloalcoyl N-alcoyl amino, -N-(cycloalcoyle)2, phénoxy, phénylthio, phénylamino, N-alcoyl N-phényl amino, N-cycloalcoyl N-phényl amino, phénylalcoyloxy, phénylalcoylthio, phénylalcoylamino, 10 N-alcoyl N-phényl aminoalcoyle, N-cycloalcoyl N-phénylalcoyl amino, hétéroaryle, oxy, hétéroarylthio, hétéroarylamino, N-alcoyl N-hétéroaryl amino, N-cycloalcoyl N-hétéroaryl amino, hétéroarylcarbonyle, hétéroarylalcoyloxy, hétéroarylalcoylthio, hétéroarylalcoylamino, 15 N-alcoyl N-hétéroaryl aminoalcoyle, N-cycloalcoyl N-hétéroaryl aminoalcoyle, (les parties hétéroaryle citées ci-avant étant mono ou bicycliques), -NRaRb ou -CO-NRaRb pour lesquels Ra et Rb sont définis comme dans la revendication 1, ou bien R°3 représente -CR'b=CR'c-R'a pour 20 lequel R'a représente phényle, phénylalcoyle, hétéroaryle ou hétéroarylalcoyle, phénoxyalcoyle, phénylthioalcoyle, phénylaminoalcoyle, N-alcoyl N-phényl aminoalcoyle, hétéroaryloxyalcoyle, hétéroarylthioalcoyle, hétéroarylaminoalcoyle, N-alcoyl N-hétéroaryl aminoalcoyle, 25 hétéroarylthio, (les parties hétéroaryles citées ci-avant étant mono ou bicycliques), ou phénylthio, et pour lequel R'b et R'c représentent hydrogène, alcoyle ou cycloalcoyle, ou bien R°3 représente un radical -C≡C-Rd pour lequel Rd est alcoyle, phényle, phénylalcoyle, phénoxyalcoyle, 30 phénylthioalcoyle, N-alcoyl N-phényl amino-alcoyle, hétéroaryle, hétéroarylalcoyle, hétéroaryloxyalcoyle, hétéroarylthioalcoyle, hétéroarylaminoalcoyle, N-alcoyl N-hétéroaryl aminoalcoyle, (les parties hétéroaryles citées ci-avant étant mono ou bicycliques), ou bien R°3

35 représente un radical $-CF_2$ -phényle ou $-CF_2$ -hétéroaryle mono ou bicyclique ; R_4 est tel que défini dans la revendication 1 ;

étant entendu que les radicaux ou portions phényle, benzyle,

WO 2005/016916 PCT/FR2004/002090

55

benzoyle ou hétéroaryle mentionnés ci-dessus peuvent être éventuellement substitués comme envisagé plus haut,

sous leurs formes énantiomères ou diastéréoisomères ou les 5 mélanges de ces formes, et/ou, le cas échéant, sous forme syn ou anti ou leurs mélanges, ainsi que leurs sels.

3) Un dérivé de formule générale (I) telle que définie à la revendication 1, caractérisé en ce que :

10

 X_1 , X_2 , X_3 , X_4 et X_5 représentent respectivement $>C-R'_1$ à $>C-R'_5$,

R₁, R'₁, R'₂, R'₃, R'₄ et R'₅ sont identiques ou différents et représentent un atome d'hydrogène ou d'halogène ou un radical alcoyle ou alcoyloxy, ou représentent un radical méthylène substitué par alcoyloxy;

m est égal à 1 ;

20

n est égal à 1 ;

Y représente un radical CH_2 , CHOH, CHF, $CHNH_2$ ou C=O;

25 R_2 est tel que défini à la revendication 1 ;

 R_3 représente un radical alk- R_3 pour lequel alk est un radical alcoylène et R_3 représente cycloalcoyloxy, cycloalcoylthio, phénoxy, phénylthio, phénylalcoyloxy,

- phénylalcoylthio, hétéroaryle, oxy, hétéroarylthio, hétéroarylalcoyloxy, hétéroarylalcoylthio, (les parties hétéroaryles citées ci-avant étant mono ou bicycliques) ou bien R°3 représente -CR'b=CR'c-R'a pour lequel R'a représente phényle, phénylthioalcoyle, hétéroaryle, hétéroarylalcoyle,
- phénoxyalcoyle, phénylthioalcoyle, hétéroaryloxyalcoyle, hétéroarylthioalcoyle (les parties hétéroaryles citées ciavant étant mono ou bicycliques), ou phénylthio, et pour lequel R'b et R'c représentent hydrogène, alcoyle ou

cycloalcoyle, ou bien R°3 représente un radical -C≡C-Rd pour lequel Rd est alcoyle, phényle, phénylalcoyle, phénoxyalcoyle, phénylthioalcoyle, N-alcoyl N-phényl aminoalcoyle, hétéroaryle mono ou bicyclique, hétéroarylalcoyle,

- 5 hétéroaryloxyalcoyle, hétéroarylthioalcoyle, (les parties hétéroaryles citées ci-avant étant mono ou bicycliques); R4 représente un radical R;
 - étant entendu que les radicaux ou portions phényle, benzyle, benzoyle ou hétéroaryle mentionnées ci-dessus peuvent être
- 10 éventuellement substitués comme envisagé plus haut, sous ses formes énantiomères ou diastéréoisomères ou les mélanges de ces formes, et/ou, le cas échéant, sous forme syn ou anti ou leurs mélanges, ainsi que leurs sels.
- 15 4) L'un quelconque des dérivés de formule générale (I) selon la revendication 1, dont les noms suivent :
 - l'acide 1-[(E)-3-(2,5-difluoro-phényl)-allyl]-3-[2-(3-fluoro-6-méthoxy-quinolin-4-yl)-éthylamino]pyrrolidine-3-carboxylique;
- l'acide 1-[(E)-3-(2,5-difluoro-phényl)-allyl]-3-[2-(6-méthoxy-quinolin-4-yl)- éthylamino]-pyrrolidine-3-carboxylique;
 - le 1-[(E)-3-(2,5-difluoro-phenyl)-alkyl]-3-[2-(3-fluoro-6-méthoxy-quinolin-4-yl)-éthylamino]pyrrolidine-3-carboxylate de méthyle;
 - le 1-[(E)-3-(2,5-difluoro-phenyl)-alkyl]-3-[2-(-6-méthoxy-quinolin-4-yl)- éthylamino]-pyrrolidine-3-carboxylate de méthyle;
- l'acide 1-[(E)-3-(2,5-difluoro-phényl)-allyl]-3-[2-(3-30 chloro-6-méthoxy-quinolin-4-yl)- éthylamino]pyrrolidine-3-carboxylate de méthyle;
 - le 1-[(E)-3-(2,5-difluoro-phényl)-allyl]-3-[2-(3-chloro-6-méthoxy-quinolin-4-yl)- éthylamino]pyrrolidine-3-carboxylate de méthyle;
- 1'acide 1-[(2E)-3-(2,5-difluorophényl)-2-propényl]-3[[2-(3-fluoro-6-méthoxy-4-quinoléinyl)éthyl]
 méthylamino]-3-pyrrolidine carboxylique;
 - l'acide 1-[(2E)-3-(2,5-difluorophényl)-2-propényl]-3-

10

20

25

[[2-(3-fluoro-6-méthoxy-4-quinoléinyl)éthyl]formylamino]-3-pyrrolidine carboxylique;

- l'acide 3-[(aminoacétyl)[2-(3-fluoro-6-méthoxy-4-quinoléinyl)éthyl]amino]-1-[(2E)-3-(2,5-difluorophényl) 2-propényl]-3-pyrrolidine carboxylique;
- l'acide 3-[(carboxyméthyl) [2-(3-fluoro-6-méthoxy-4-quinoléinyl) éthyl] amino] -1-[(2E) -3-(2,5-difluorophényl) -2-propényl] -3-pyrrolidine carboxylique;
- la N-[1-[(2E)-3-(2,5-difluorophényl)-2-propényl]-3-pyrrolidinyl]-3-fluoro-6-méthoxy-4-quinoléine éthanamine;
- la N-[1-[(2E)-3-(2,5-difluorophényl)-2-propényl]-3-pyrrolidinyl]-N-[2-(3-fluoro-6-méthoxy-4-quinoléinyl)éthyl]-glycine;
 - la N-[1-[(2E)-3-(2,5-difluorophényl)-2-propényl]-3-pyrrolidinyl]-3-fluoro-6-méthoxy-N-méthyl-4-quinoléineéthanamine;
 - le 1-[(2E)-3-(2,5-difluorophényl)-2-propényl]-3-[[2-(3-fluoro-6-méthoxy-4-quinoléinyl)éthyl]amino]-3-pyrrolidineméthanol;
 - le 1-[(2E)-3-(2,5-difluorophényl)-2-propényl]-3-[[2-(3-fluoro-6-méthoxy-4-quinoléinyl)éthyl]amino]-3-pyrrolidinecarboxamide;
 - la N-[3-(aminométhyl)-1-[(2E)-3-(2,5-difluorophényl)-2-propényl]-3-pyrrolidinyl]-3-fluoro-6-méthoxy-4-quinoléineéthanamine;
- 1'α-[[[1-[(2E)-3-(2,5-difluorophényl)-2-propényl]-3-pyrrolidinyl]amino]méthyl]-3-fluoro-6-méthoxy-4-quinoléineméthanol.

sous ses formes énantiomères ou diastéréoisomères ou les mélanges de ces formes, et/ou, le cas échéant, sous forme syn 35 ou anti ou leur mélange, ainsi que ses sels.

- 5) Procédé de préparation des produits de formule générale
- (I) telle que défini à la revendication 1, caractérisé en ce

que l'on condense la chaîne R_3 définie dans la revendication 1, sur le dérivé de quinoléine 4- substituée de formule générale :

10

5

dans laquelle X₁, X₂, X₃, X₄, X₅, R₁, R₂, Y, m et n sont définis à la revendication 1, R₂ et R₄ étant protégés lorsqu'ils portent un radical carboxy, puis, le cas échéant, élimine le groupe protecteur du radical carboxy, et, le cas échéant, sépare les formes énantiomères ou diastéréoisomères et/ou, le cas échéant, les formes syn ou anti et, le cas échéant, transforme le produit obtenu en un sel.

6) Procédé selon la revendication 5, caractérisé en ce que 20 la condensation de la chaîne R₃ sur l'azote hétérocyclique s'effectue par action d'un dérivé de formule générale :

$$R_3-X$$
 (IIa)

- 25 dans laquelle R₃ est défini comme à la revendication 1 et X représente un atome d'halogène, un radical méthylsulfonyle, un radical trifluorométhylsulfonyle ou p.toluènesulfonyle.
- 7) Procédé selon l'une des revendications 5 et 6, 30 caractérisé en ce que lorsque R₃ représente un radical -alk-R°₃ pour lequel alk est un radical alcoyle et R°₃ représente un radical -C≡C-Rd dans lequel Rd est tel que défini à la revendication 1, la réaction s'effectue par condensation d'un halogénure d'alcynyle HC≡C-alk-X pour 35 lequel alk est défini comme ci-dessus et X est un atome d'halogène, puis substitution de la chaîne par un radical Rd approprié.

- 8) Un procédé selon l'une des revendications 5 et 6, caractérisé en ce que lorsque R₃ représente un radical -alk-R₃ pour lequel alk est un radical alcoyle et R₃ représente un radical phénoxy, phénylthio, phénylamino, hétéroaryloxy,
- 5 hétéroarylthio ou hétéroarylamino, on effectue la réaction par construction de la chaîne en condensant d'abord une chaîne HO-alk-X pour laquelle X est un atome d'halogène, puis soit en transformant la chaîne hydroxyalcoyle obtenue en une chaîne halogénoalcoyle, méthanesulfonylalcoyle ou
- 10 p.toluènesulfonylalcoyle et enfin en faisant agir en milieu basique un dérivé aromatique de structure R_3H ou R_3H_2 , soit en faisant agir directement le dérivé aromatique dans des conditions de déshydratation.
- 15 9) Procédé selon la revendication 5, caractérisé en ce que l'on prépare les dérivés de formule générale (II) pour lesquels Y est un groupe CH₂ et m est égal à 1 ou 2 par condensation d'un dérivé hétéroaromatique de formule générale :

O=C-H
$$(CH_2)m$$

$$X_1$$

$$X_2$$

$$X_2$$

$$X_3$$

$$X_4$$
(III)

25

dans laquelle R_1 , X_1 , X_2 , X_3 , X_4 et X_5 sont définis comme à a revendication 1 et m est égal à 1 ou 2, sur un dérivé de 30 formule générale :

$$\begin{array}{c|c} H & \cdot & (IV) \\ \hline \\ H - N & (CH_2)_n \\ \hline \\ N & P \end{array}$$

35

dans laquelle P est un groupement protecteur, n et R_2 sont définis comme à la revendication 1 et R_2 représente un radical

protégé si R₂ représente ou porte une fonction acide carboxylique, suivie de l'élimination des groupements protecteurs et/ou suivie de la transformation, par opération subséquente, des substituants du bicycle aromatique de formule générale (II) ainsi obtenu, pour conduire au dérivé portant le radical R₁, R'₁, R'₂, R'₃, R'₄, R'₅ attendu, et le cas échéant, élimination du/des radicaux protecteurs encore présents sur la molécule.

10 **10)** Les produits de formule générale (II) :

dans laquelle X_1 , X_2 , X_3 , X_4 , X_5 , R_1 , R_2 , m et n sont définis 20 comme dans la revendication 5.

11) Les produits de formules générales (XI), (XII), (XIII) et (XIV) :

HO
$$CH_3$$
 R_1 X_2 X_3 N X_4 (XII) R_1 X_2 X_3 N X_4 $(XIII)$ X_2 X_3 N X_4 (XIV)

dans lesquelles X_1 , X_2 , X_3 , X_4 , X_5 et R_1 sont définis comme dans la revendication 1, R_1 ne pouvant représenter un atome 40 d'hydrogène.

- 12) A titre de médicaments, les dérivés de formule générale
- (I) telle que définie à la revendication 1.
- 5 13) A titre de médicaments, les dérivés de formule générale
 - (I) tels que définis à l'une quelconque des revendications 2 à 4.
- 14) Composition pharmaceutique caractérisée en ce qu'elle contient au moins un médicament selon la revendication 12, à l'état pur ou en association avec un ou plusieurs diluants et/ou adjuvants compatibles et pharmaceutiquement acceptables.